

This is a digital copy of a book that was preserved for generations on library shelves before it was carefully scanned by Google as part of a project to make the world's books discoverable online.

It has survived long enough for the copyright to expire and the book to enter the public domain. A public domain book is one that was never subject to copyright or whose legal copyright term has expired. Whether a book is in the public domain may vary country to country. Public domain books are our gateways to the past, representing a wealth of history, culture and knowledge that's often difficult to discover.

Marks, notations and other marginalia present in the original volume will appear in this file - a reminder of this book's long journey from the publisher to a library and finally to you.

### Usage guidelines

Google is proud to partner with libraries to digitize public domain materials and make them widely accessible. Public domain books belong to the public and we are merely their custodians. Nevertheless, this work is expensive, so in order to keep providing this resource, we have taken steps to prevent abuse by commercial parties, including placing technical restrictions on automated querying.

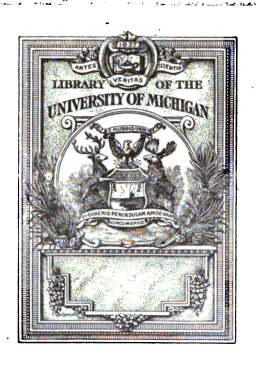
We also ask that you:

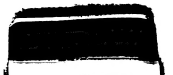
- + *Make non-commercial use of the files* We designed Google Book Search for use by individuals, and we request that you use these files for personal, non-commercial purposes.
- + Refrain from automated querying Do not send automated queries of any sort to Google's system: If you are conducting research on machine translation, optical character recognition or other areas where access to a large amount of text is helpful, please contact us. We encourage the use of public domain materials for these purposes and may be able to help.
- + *Maintain attribution* The Google "watermark" you see on each file is essential for informing people about this project and helping them find additional materials through Google Book Search. Please do not remove it.
- + Keep it legal Whatever your use, remember that you are responsible for ensuring that what you are doing is legal. Do not assume that just because we believe a book is in the public domain for users in the United States, that the work is also in the public domain for users in other countries. Whether a book is still in copyright varies from country to country, and we can't offer guidance on whether any specific use of any specific book is allowed. Please do not assume that a book's appearance in Google Book Search means it can be used in any manner anywhere in the world. Copyright infringement liability can be quite severe.

### **About Google Book Search**

Google's mission is to organize the world's information and to make it universally accessible and useful. Google Book Search helps readers discover the world's books while helping authors and publishers reach new audiences. You can search through the full text of this book on the web at <a href="http://books.google.com/">http://books.google.com/</a>







Digitized by Google

SCIENCE LIBRARY

94 17 1242

# Zeitschrift

für

4(75-9

# WISSENSCHAFTLICHE ZOOLOGIE

begründet

von

Carl Theodor v. Siebold und Albert v. Kölliker

herausgegeben von

Albert v. Kölliker

und

**Ernst Ehlers** 

Professor a. d. Universität su Würzburg

Professor a. d. Universität zu Göttingen.

## Siebenundfünfzigster Band

Mit 32 Tafein und 23 Figuren im Text.

LEIPZIG
Verlag von Wilhelm Engelmann
1894.

# Inhalt des siebenundfünfzigsten Bandes.

## Erstes Heft.

Ausgegeben den 12. December 1893.	
Beiträge zur Kenntnis des Baues der Enchytraeiden. Von R. Hesse. (Mit Taf. I.)	Seite
Mynotheca arenilega nov. gen. nov. spec. Ein neuer mariner Rhizopode.  Von F. Schaudinn. (Mit Tef. II.)	48
W. Schewiakoff. (Mit Taf. III.)	82
Beiträge zur Kenntnis ausländischer Regenwürmer. Von H. Ude. (Mit Taf. 1V.)	57
Die Entwicklung und der Bau der Wirbelsäule der Ganoiden. Fünfte Abhandlung über die Entwicklung der Wirbelsäule. Von C. Hasse.	
(Mit Taf. V u. VI.)	76
O. vom Rath. I. Theil. Die Reduktionsfrage. (Mit Taf. VII.) Dasselbe. II. Theil. Die Bedeutung der Amitose in Sexualzellen und ihr Vorkommen im Genitalapparat von Salamandra maculosa. (Mit	97
Taf. VIII u. IX.)	141
Von B. Solger. (Mit 4 Textfigur.)	186
Zweites Heft.	
Ausgegeben den 31. December 1893.	
Zur Kntwicklungsgeschichte von Ophryotrocha puerilis Clprd. Mecz. Von F. Braem. (Mit Taf. X u. XI.)	187
Uber Ophryotrocha puerilis ClapMetschn. und die polytrochen Larven eines anderen Anneliden (Harpochaeta cingulata nov. gen., nov. spec.). Von	
R. Korschelt. (Mit Taf. XII—XV u. 6 Textfiguren.)	224
die Entwicklung der Wirbelsäule. Von C. Hasse. (Mit Taf. XVI.) Beiträge zur Kenntnis der Farbe von Insektenschuppen. Von F. Urech.	290
I. Zur Kenntnis der Farbe der Lepidopterenschuppen	806 374
••	

## Drittes Heft,

Ausgogovou uen 17. April 1054.	Seite
Der Klappenapparat in den Exkretionsgefäßen der Tänien. Von E. Köhler.	
(Mit Taf. XVII—XVIII u. 2 Fig. im Text.)	385
A. Brauer. (Mit Taf. XIX—XX u. 6 Fig. im Text.)	402
Beiträge zur Kenntnis der Rhizopoden. Von L. Rhumbler. II. Saccam-	
mina sphaerica M. Sars. Erster Theil. (Mit Taf. XXI—XXIV.)	433
Viertes Heft.	
Ausgegeben den 8. Mai 1894.	
Beiträge zur Kenntnis der Rhizopoden. Von L. Rhumbler. II. Saccam-	
mina sphaerica M. Sars. Zweiter Theil. (Mit Taf. XXV.)	587
Ein in Saccamminagehäusen vorkommender Myxomycet. Von W. Zopf.	
(Mit 2 Fig. im Text.)	618
Anatomische Studien über das männliche Genitalsystem der Coleopteren.	
Von K. Escherich. (Mit Taf. XXVI u. 8 Fig. im Text.)	620
Organogenie der Gordiiden. (Zugleich ein Beitrag zur Kenntnis der Meta-	
morphose und Biologie der Zelle.) Von F. Vejdovský. (Mit	
7	642
Zur Anatomie und Entwicklung der Cucumaria glacialis (Ljungman). Von	
Th. Mortensen. (Mit Taf. XXXI u. XXXII.)	704

## Beitrage zur Kenntnis des Baues der Enchytraeiden.

Von

#### Dr. Richard Hesse,

II. Assistent am Zool. Institut in Tübingen.

(Aus dem Zoologischen Institut zu Tübingen.)

### Mit Tafel I.

Bei meinem Aufenthalte in Neapel im März und April 1893 fand ich dort zwei Arten von Strandenchytraeiden, die mir Veranlassung gaben zur eingehenderen Beschäftigung mit der Anatomie und Histologie dieser Wurmfamilie. Zur Vergleichung untersuchte ich einen unserer heimischen Enchytraeiden, Fridericia Ratzelii Eisen, welcher mir werthvolle Resultate lieferte. Meine Untersuchungen beziehen sich in der Hauptsache auf die Muskulatur; ferner auf die sog. Septaldrüsen und ihre Ausmündungsweise, auf die Drüsen der auf die Geschlechtssegmente folgenden Segmente und auf die Blutgefäße des Darmes.

Da ich im Folgenden öfters auf die beiden in Neapel gefundenen Enchytraeiden Bezug nehmen muss, beginne ich mit der Beschreibung derselben. Sie sind beide neu, und zwar ist der eine in eine neue Gattung einzureihen, der andere gehört der Gattung Pachydrilus an, wie sie durch MICHABLSEN (8) in seiner Synopsis der Enchytraeiden festgelegt ist.

Parenchytraeus n. gen. Für diese Gattung charakteristisch ist die eigenartige Beschaffenheit des Gefäßsystems (Fig. 4), welches von dem bei allen anderen Enchytraeiden gleichmäßig vorhandenen abweicht. Während bei diesen das Rückengefäß bis in das erste Körpersegment ungetheilt verläuft und seine beiden Äste sich von der hier gelegenen Theilungsstelle gleich zur Bauchseite und alsbald rückwärts wenden, theilt sich dasselbe bei dieser Gattung schon wenig vor dem zweiten Borstenpaare, die beiden Äste verlaufen bis in die Höhe des ersten Borstenpaares nach vorn, biegen da nach der Bauchseite um, verlaufen auf dieser nach hinten, und vereinigen sich wieder zwischen

Zeitschrift f. wissensch. Zoologie. LVII. Bd.

dem zweiten und dritten Borstenpaare. Das Rückengefäß ist mit dem Bauchgefäß durch drei Gefäßschlingenpaare verbunden, deren erstes dicht hinter der Theilungsstelle des Rückengefäßes von diesem abgeht. Die Vergleichung der Fig. 1 und 11 lässt am besten die Besonderheiten der Gefäßanordnung bei dieser Gattung hervortreten. Im Übrigen hat die Gattung folgende Merkmale: die Borsten sind gerade, mit schwach hakenförmiger Umbiegung am inneren Ende (Fig. 3); ein Kopfporus ist vorhanden und liegt an der Grenze zwischen Kopflappen und erstem Segmente; Rückenporen fehlen; die Lage der Geschlechtsorgane ist die für die Familie gewöhnliche: Hoden im 11., Eierstöcke im 12. Segmente; die Hoden und Eierstöcke sind einfach, massig; das Blut ist farblos.

Parenchytraeus litteratus n. sp. Die Länge des Thieres beträgt 10-11 mm, seine Dicke 0,25 mm; die Zahl der Segmente ist 40 bis 45. Die Farbe ist weißlich. Die Cuticula zeigt unter dem Mikroskop eine Zeichnung, welche entfernt an arabische Schriftzeichen erinnert (Fig. 2a); ich habe danach den Namen der Art gewählt; auf dem Gürtel tritt dagegen eine Fleckenzeichnung (Fig. 2b) auf, wie bei den Pachydrilen am ganzen Körper, welche ihren Grund darin hat, dass die Hautdritsen das Licht anders brechen als die übrige Körperbedeckung. Der Kopflappen trägt zahlreiche Papillen; das erste Körpersegment ist von zwei Ringen solcher Papillen umgeben, welche, von einander wenig entfernt, die Mitte des Segmentes umgürten. Die Körperchen der Leibeshöhle sind nur von einer Art: elliptische Scheiben mit einem stark lichtbrechenden Kern in der Mitte (Fig. 4). Die Speiseröhre geht in den Magendarm allmählich über. Die Septaldrüsen sind in drei Paaren vorhanden, welche im 4., 5. und 6. Segmente liegen. Speicheldrüsen fehlen. Die Samentrichter sind cylindrisch, vorn verschmälert, ohne umgeschlagenen Rand (Fig. 6); das Verhältnis ihrer Länge zur Breite ist 1,9: 1. Der Samenleiter ist wenig mehr als dreimal so lang wie der Trichter. Die Spitze des Penis ist mit kleinen Papillen der Cuticula besetzt (Fig. 7). Die Receptacula seminis sind ovale Säcke mit deutlichem, nicht scharf abgesetztem Ausstührungsgang (Fig. 8); die Öffnung, durch die sie mit dem Darme in Verbindung stehen, ist sehr weit (Fig. 9). Die Segmentalorgane (Fig. 10) haben ein kleines Anteseptale und ein massiges Postseptale. Das Rückengefäß entspringt Ende des 13. oder Anfang des 14. Segmentes aus dem Darmsinus. Das Gehirn ist hinten stark, vorn ganz seicht ausgeschnitten (Fig. 5); seine Länge verhält sich zur Breite wie 1,4:1. Die Copulationsdrüsen, Eisen's »flügelartige Wucherungen des Bauchstranges«, finden sich in den Segmenten 4, 5 (in diesem nur schwach), 13 und 14.

Ich fand die Thiere in Neapel am Molo des Mergellinahafens, auf

der Unterseite mittelgroßer, im Bereich der Wellen liegender Steine. Sie wurden im April gesammelt und waren zu dieser Zeit alle geschlechtsreif.

Pachydrilus litoreus n. sp. Die Länge des ausgestreckten Thieres beträgt 17 mm; die Zahl der Segmente ist etwa 40. Die Färbung ist vor dem Clitellum hell, durchscheinend; das Rückengests ist oft als rother Streifen sichtbar: hinter dem Clitellum ist die Farbe hellrothbraun bis roth. Die Drüsen der Subcuticula sind hell. Die Borsten sind typische Pachydrilusborsten, und zwar stehen sie in den dorsalen Bündeln zu fünf bis sechs, in den ventralen zu sechs bis zehn. Der Kopfporus liegt an der Grenze zwischen Kopflappen und erstem Segment; Rückenporen fehlen. Die Körperchen der Leibeshöhlenflüssigkeit (Fig. 12) sind länglich, wie bei Pachydrilus lineatus O. F. Müll. Die Lage der Geschlechtsorgane ist die gewöhnliche; Hoden und Eierstöcke sind gelappt ("multiples" CLAPAREDE). Der Samentrichter (Fig. 44) ist fast cylindrisch, nach hinten etwas verschmälert, vorn mit umgeschlagenem Rande. Das Verhältnis seiner Länge zur Breite ist 21/4: 4. Der Samenleiter ist etwa viermal so lang als der Samentrichter. Die Receptacula seminis (Fig. 45) haben keinen deutlich abgesetzten Ausführungsgang, und sind denen von Pachydrilus lineatus ähnlich; sie kommuniciren mit dem Darme; ihre Färbung ist im lebenden Thiere hellrothbraun. Die Segmentalorgane (Fig. 16) haben ein kleines röhrenformiges Anteseptale und ein massiges Postseptale, an dessen Ende der Ausführungsgang entspringt, der vor den ventralen Borstenbundeln mundet; der vordere Theil des Postseptale ist am lebenden Thiere röthlich gefärbt. Das Blutgefäßsystem (Fig. 14) gleicht dem der anderen Pachydrilen in der Anordnung. Die vier Gefäßschlingen, welche Rücken- und Bauchgefäß mit einander verbinden, sind ziemlich lang. Das Rückengefäß entspringt aus dem Darmsinus im Anfang oder der Mitte des 14. Segmentes mit herzartiger Erweiterung, die sich bis ins 12. Segment erstreckt. Das Gehirn (Fig. 13) ist hinten stark, vorn ganz wenig ausgeschnitten; seine Länge verhält sich zur Breite wie 1,27:1. Die Copulationsdrusen (»Bauchstrangwucherungen « Eisen's) (Fig. 28) tiberwachsen die Oberseite des Bauchstranges nicht; sie finden sich im 13., 14. und 15. Segment.

Diese Art fand ich am Gestade unterhalb des Posilipp, östlich von dem der Insel Nisida gegenüberliegenden Landungsplatz, am unteren Rande größerer, im Gebiete des Wassers liegender Steine, in größer Menge. Im April waren alle Thiere geschlechtsreif.

Die Muskulatur der Enchytraeiden, der wir uns zunächst zuwenden wollen, wurde zuerst von Ratzel (4) genauer untersucht.

Digitized by Google

Von ihm stammt die Eintheilung der Muskeln in nematoide Muskeln, Hirudineenmuskeln und einfache Muskelfasern. Bei den Enchytraeiden findet er die beiden ersteren Arten, und zwar die nematoiden Muskeln in der inneren Lage der Längsmuskelschicht, die Hirudineenmuskeln in der außeren Lage der Längs- und in der Ringmuskelschicht; dass die Längsmuskelschicht aus einer doppelten Lage von Muskeln bestehe, ist auch zuerst von ihm gefunden worden. Vejdovský in seiner Monographie der Enchytraeiden erwähnt die RATZEL'schen Angaben; doch lässt er von ihnen nur gelten, dass die Muskeln der Längsschicht sehr an die der polymyaren Nematoden erinnern; die übrigen Angaben bestreitet er. In seinem » System und Morphologie der Oligochaeten « (5) giebt er, entgegen seiner früheren Behauptung, zu, dass die Ringmuskelschicht aus Röhrenmuskeln zusammengesetzt sei; doch hält er daran fest, dass die Längsmuskulatur einschichtig sei; in histologischer Beziehung findet er die Längsmuskelschicht ganz abweichend von den Röhrenmuskeln der Ringmuskellage gebaut. Zwischen Ring- und Längsmuskulatur liegt nach ihm eine Basalmembran. Rohde (6) hat die Muskulatur von Enchytraeus nicht selbst untersucht und bezieht sich hierin nur auf RATZEL'S Angaben. Michaelsen (7) in seiner eingehenden Arbeit über Enchytraeus Möbii bespricht auch die Muskulatur genauer. Nach ihm besteht die Ringmuskelschicht aus röhrenförmigen Muskeln; er beschreibt die keilförmig zugespitzten Kanten, mit denen die Muskeln dieser Schicht in die Hypodermis eindringen, und die Störung der Einschichtigkeit, welche durch die Auflagerung einzelner Muskelfasern auf die eine Schicht öfters bewirkt wird. In der Längsmuskelschicht findet er zwei Arten von Muskeln: die äußere Lage besteht aus schmal bandförmigen bis fadenformigen, unregelmäßig gelagerten Muskeln, die innere aus breit bandförmigen Muskeln, die sich die Breitseiten zukehren. Enchytraeus hegemon trifft er die äußere Lage aus deutlichen Hiradineenmuskeln bestehend; so bildet er sie auch ab in seiner Synopsis der Enchytraeiden (10). Weiter bespricht er die zwischen Peritoneum und Muskelschicht liegenden Zellen, die er mit KÜKENTHAL als Wanderzellen betrachtet, welche den Muskeln Nahrung zuführen sollen.

Ich beginne mit der Besprechung der Ringmuskelschicht. Sie liegt dicht unter der Hypodermis und besteht aus Zellen, die von allen angeführten Autoren als röhrig beschrieben, also dem Hirudineentypus Ratzel's zugetheilt werden. Doch kann ich nach meinen Befunden an Längsschnitten durch den Wurm, wobei also die Ringmuskulatur quergeschnitten wird, mich nicht mit dieser Ansicht einverstanden erklären. Ich beziehe mich in den folgenden Ausführungen hauptsächlich auf Fridericia Ratzelii. Am klarsten und größten sind die Ringmuskel-

querschnitte im Vorderende des Thieres, besonders in der unteren Hälfte des 1. Segmentes, welche man als Unterlippe bezeichnen kann. Fig. 20 zeigt uns einen Medianschnitt durch diesen Theil. Die Querschnitte der Muskelzellen sind hier meist rechteckig, fast quadratisch; man kann eine stark ausgebildete Marksubstanz von einer äußeren Rindensubstanz unterscheiden. Letztere ist im Vergleich zur ersteren nur dunn; sie zeigt deutlich eine radiäre Streifung, welche auf eine Zusammensetzung aus radiär angeordneten Fibrillen hinweist, wie dies ROHDE (6) für die meisten Oligochaeten nachgewiesen hat. Bei einer Anzahl der von dem Schnitte getroffenen Muskelzellen wird die Marksubstanz von der Rindenschicht nicht vollkommen umschlossen, sondern es bleibt in dieser eine Spalte, durch welche die Marksubstanz etwas heraustritt. Die Ringmuskelzellen in den Körperringen, welche vom 2. nach hinten gelegen sind, haben ein etwas anderes Aussehen. Auch hier sind Mark- und Rindensubstanz deutlich geschieden: die Rindensubstanz schließt bei vielen nicht vollkommen zusammen, sondern klafft nach der Mitte des Thieres zu aus einander, oft ziemlich weit; sie ist peripherisch am dicksten und nimmt an den nach der Mitte zu gerichteten Rändern der Muskelzelle allmählich an Dicke ab; der Zerfall in radiäre Lamellen ist sehr deutlich. Die Querschnitte dieser Muskeln sind von einer besonderen Form, welche Michaelsen (7) beschreibt und abbildet; sie sind nämlich nach der Peripherie zu nicht breit, sondern mehr oder weniger keilförmig zugespitzt, unter einem Winkel von ungefähr 90°.

Ich habe zunächst vergeblich nach einem Kern gesucht, der zu diesen Ringmuskelzellen gehören könnte. In der von der kontraktilen Rinde umgebenen Marksubstanz hat schon Vridovský (5) keinen Kern entdecken können. Plasmafortsätze der Marksubstanz fand ich nicht, trotz des überall beobachteten Klaffens der Rindenschicht. Endlich brachte mir eine Serie horizontaler Längsschnitte durch Fridericia die gewünschte Aufklärung. Die Schnitte, welche durch die von Semper (2) sogenannte Seitenlinie gingen, zeigten nämlich die deutlichsten Querschnitte nematoider Muskelzellen, wie ich es auf Fig. 24 a dargestellt habe: die Marksubstanz tritt hier durch die Lücke in der kontraktilen Substanz mittels eines Fortsatzes hindurch, und in diesem Fortsatz liegt der große, mit Kernkörperchen versehene Kern der Muskelzelle; nach der Körpermitte zu verbreitern sich die Fortsätze etwas, und werden vom Peritoneum überzogen. Auch auf Querschnitten durch das Thier fand ich jetzt aufs deutlichste die Zugehörigkeit dieser mit Kern versehenen Protoplasmamassen, welche die »Seitenlinie« bilden, zu den Ringmuskelzellen, wie es auf Fig. 21 b, c und d dargestellt ist.

Untersuchungen an Nais elinguis haben mir gezeigt, dass dort die »Seitenlinie« ganz derjenigen der Enchytraeiden entspricht. Auf Querschnitten sieht man, dass die »Seitenlinie« im vorderen Körperende in ihrer Breite durch zwei oder drei, bei Nais durch noch mehr Markfortsätze der Muskelzellen gebildet wird; weiter nach hinten nimmt mit der Ausbildung der Ringmuskulatur auch die Breite der Seitenlinie ab, die hier nur noch aus einem solchen Fortsatz besteht.

Die Zellen der Ringmuskulatur sind also nematoide Mukelzellen, deren mit den Kernen versehene Protoplasmafortsätze in zwei Längslinien liegen; diese Längslinien verlaufen etwa in der Mitte zwischen der dorsalen und ventralen Borstenlinie und wurden von Semper (2) als Seitenlinien benannt. Dies habe ich für Nais und Fridericia nachgewiesen; es ist kaum zweifelhaft, dass die Seitenlinien, wo sie sonst hei Oligochaeten vorkommen, die gleiche Beschaffenheit haben wie hier. Semper (2) sah bei der Knospung der Naiden in der Gegend dieser Seitenlinien die sogenannten Sinnesplatten aus der Epidermis entspringen, von denen aus das obere Schlundganglion und ein Theil der Kommissuren des durch Knospung entstehenden Thieres gebildet wird: er glaubt desshalb auch in den Seitenlinien, welche in der Verlängerung der Ursprungsstelle dieser Sinnesplatten liegen, ein zu dem Nervensystem in Beziehung stehendes Organ zu sehen, und erwägt eine mögliche Homologisirung derselben mit den Seitenlinien der Fische. Vernovský (5) bespricht die Seitenlinien als Ganglienzellstränge in einem längeren Abschnitt; Michaelsen (7) fasst sie ebenfalls im Semper'schen Sinne und beschreibt unter den sie zusammensetzenden Zellen solche vom Aussehen multipolarer Ganglienzellen; ich konnte dergleichen nicht entdecken. Schon Bürschli (3) aber wendet gegen Sempen's Auffassung mit Recht ein, dass das, »was bei den Anneliden als Seitenlinie bezeichnet wird, nichts weiter ist als Unterbrechungen der Längsmuskelschicht, aber keine besonderen Organe« und dass diese Unterbrechungen » meist ihre Bedeutung darin finden, dass sie die Zwischenlagerung innerer Organe gestatten«, z. B. der Borstentaschen. Meine Beobachtung bestätigt dies vollkommen; es sind hier die Protoplasmafortsätze mit den Kernen der nematoiden Ringmuskelzellen zwischen die Längsmuskulatur eingelagert. Auch in dem ersten Segment und dem Kopflappen, wo die Längsmuskulatur weniger stark entwickelt ist, lässt sich die Seitenlinie deutlich verfolgen. Damit ist naturlich die von Semper versuchte Homologisirung unmöglich.

In der »Unterlippe« liegen die Ringmuskelzellen in einer Lage neben einander (Fig. 20); schon im 2. Segment jedoch ist die Gruppirung eine andere (Fig. 21): es erheben sich einzelne Muskelzellen, etwa je die dritte oder vierte, nach außen zu über die Linie der anderen, wie wenn sie von diesen herausgedrängt wären; so bilden die äußeren Kontouren des Ringmuskulaturquerschnittes eine Schlangenlinie, durch deren Erhebungen die Hypodermis in Abtheilungen getheilt wird, wie das Michaelsen (7) beschreibt und abbildet.

Ich gehe jetzt zur Betrachtung der Längsmuskulatur über. Die klarsten Bilder giebt wiederum Fridericia Ratzelii, bei welcher die Bestandtheile der Muskulatur am größten sind. Wir haben hier zwei vollkommen deutlich geschiedene Lagen von Längsmuskulatur (Fig. 47), wie sie MICHARLSEN (7) von Enchytraeus hegemon beschreibt und in seinem zusammenfassenden Werke (40) abbildet.

Die außere Lage der Langsmuskelzellen ist in den vordersten Körpersegmenten so hoch wie die innere, in den weiter hinten gelegenen bedeutend niedriger als diese. Der Unterschied in den verschiedenen Körpergegenden ist außerordentlich, so groß, dass die Dicke der außeren Längsmuskellage im 2. Segmente 16  $\mu$  misst, im 12. Segmente, bei derselben Schnittserie gemessen, nur 2,5  $\mu$ , also kaum  $^{1}/_{6}$ der Dicke, die sie im 2. Segment hat. Die Zellen zeigen (Fig. 17) in den ersten Segmenten einen dreieckigen oder viereckigen Querschnitt; die Breite steht hier nur wenig hinter der Höhe zurück; die innere Marksubstanz ist von der äußeren Rindensubstanz aufs klarste geschieden. Die Rindensubstanz zeigt, wie bei den Zellen der Ringmuskulatur, radiäre Streifung. Auf den meisten Querschnitten sieht man das Mark von der Rindenschicht vollkommen umschlossen, auf anderen aber bleibt nach der Körpermitte zu eine Lticke in der Rindensubstanz, und weiter beobachtet man bei einigen Querschnitten, dass durch diese Lucke ein schmaler Strang der Marksubstanz heraustritt (Fig. 47 pf); derselbe geht zwischen den Zellen der inneren Längsmuskellage hindurch, verbreitert sich jenseits seines Durchtrittes und enthält hier einen großen, mit einem Kernkörperchen versehenen Kern. Wir haben hier also keine Hirudineenmuskeln, auf welche jene Querschnitte zu deuten scheinen, bei denen die Rindensubstanz das Mark vollkommen umschließt. Vielmehr tritt ganz wie bei den polymyaren Nematoden das Zellplasma aus der Hülle der Rindensubstanz heraus und trägt in diesem außerhalb gelegenen Theile den Kern. Unsere Muskelzellen unterscheiden sich von jenen nur dadurch, dass die Lücke in der

¹ Bei Tubifex rivulorum ist die histologische Beschaffenheit der Ringmuskulatur die gleiche wie bei den Enchytraeiden; doch sind die Zellen in einer Schicht neben einander geordnet. Die Ringmuskelzellen des 4. Segmentes sind denen der folgenden Segmente an Größe nicht überlegen.

Rindensubstanz sehr klein ist; dem entsprechend ist der austretende Plasmastrang hier sehr dunn. Doch auch bei den Nematoden schließt an den Enden der Muskelzellen die Rindenschicht über dem Mark ganz zusammen, so dass sie auf Querschnitten letzteres rings umgiebt; bei den Enchytraeiden ist dies Zusammenschließen nur viel weiter ausgedehnt; das Princip aber ist bei beiden das gleiche. Hierdurch erklärt sich, warum in diesen angeblichen Hirudineenmuskelzellen keine Kerne gefunden werden konnten. Man kann also das Urtheil, eine Muskelzelle gehöre dem Hirudineentypus an, nur dann mit vollkommener Sicherheit fällen, wenn man auf einem Querschnitte die Marksubstanz von der Rindenschicht vollständig umgeben und in letzterer den Kern gelagert findet. Da dies nicht beachtet wurde, sind bisher die Elemente der äußeren Längsmuskelschicht der Enchytraeiden fälschlich für Hirudineenmuskeln angesehen worden, so von Ratzel und Michaelsen.

In den weiter hinten gelegenen Segmenten ist die Entwicklung der äußeren Längsmuskellage, wie schon erwähnt, viel geringer; die einzelnen Muskelzellen haben hier zwar die gleiche Breite, wie in den vorderen Segmenten; doch sind sie in radiärer Richtung so zusammengedrückt, dass ihre Marksubstanz kaum noch zu erkennen ist und sie zu Ratzel's seinfachen Muskelfasern« zu gehören scheinen. Doch ist guter Grund vorhanden zu der Annahme, dass die Natur der Muskelzellen dieser Lage in der ganzen Ausdehnung des Wurmes die gleiche ist, dass sie also durchaus dem nematoiden Typus angehören.

Bei Pachydrilus litoreus ist die Ausbildung der äußeren Längsmuskellage geringer als bei Fridericia, auch in den vordersten Segmenten; doch kann man in letzteren auf Querschnitten die Marksubstanz eben so wie das Klaffen der Rindensubstanz deutlich erkennen; weiter nach hinten jedoch wird die Schicht viel undeutlicher, und das Bild, welches die Längsmuskulatur hier auf Querschnitten bietet, nähert sich dem, welches ich bei Parenchytraeus gefunden habe und weiter unten besprechen werde.

Auch die innere Lage der Längsmuskulatur besteht aus nematoiden Muskelzellen, wie dies schon Ratzel fand und Vejdovský und Michaelsen bestätigen. Sie sind breit bandförmig; auf dem Querschnitt zeigen sie zwei parallele, radiär verlaufende und peripherisch verbundene Lamellen von Rindensubstanz, zwischen denen meist nur noch verschwindend wenig Mark vorhanden ist. Man könnte sie aus den Muskelzellen der vorigen Lage dadurch entstanden denken, dass diese von den Seiten her zusammengepresst wären. Bei Fridericia ist die nematoide Beschaffenheit wiederum in den vordersten Segmenten am deutlichsten (Fig. 18). Hier zeigen die Längsmuskeln auss klarste die innere

Marksubstanz: die beiden Rindensubstanzlamellen schließen hier nicht immer eng zusammen, sondern weichen stellenweise bauchig aus einander und klaffen am Ende merkbar. Das Auffinden des zugehörigen Kernes ist viel leichter als bei den Zellen der außeren Lage, da derselbe oft gleich über der Öffnung der kontraktilen Substanz, meist nicht weit davon entfernt liegt. Die Rindensubstanz ist deutlich radiär gestreift. Bei diesen Muskelzellen ist die außerhalb liegende Marksubstanz bedeutender als die zwischen der Rindensubstanz gelegene; sie liesert einen guten Theil zu dem Protoplasma, welches zwischen dem Peritoneum und der Längsmuskelschicht liegt. Auch gehören viele der in diesem Protoplasma liegenden Zellkerne den Muskelzellen an, und nicht alle sind Kerne der lymphoiden Zellen KÜRENTHAL's. Bei der inneren Längsmuskellage ist das Verhältnis der Stärke der Lage in den verschiedenen Körpergegenden des Thieres gerade umgekehrt als bei der außeren Lage: während im ersten Segment die innere Lage eine Dicke von nur 13,5  $\mu$  hat, also etwas weniger als die außere, beträgt im 12. Segment ihre Dicke 22,5 u.

Wir kommen zur Besprechung der Längsmuskelschicht von Parenchytraeus litteratus (Fig. 19). Auch hier ist an den Muskelzellen der vordersten Segmente die Marksubstanz viel deutlicher als bei den weiter hinten gelegenen. Man kann hier von einer doppelten Lage von Muskelzellen der Längsschicht kaum sprechen. Vielmehr haben die Zellen, welche alle eine plattgedrückte Gestalt haben wie die der inneren Längsschicht von Fridericia, auf dem Querschnitte des Thieres folgende Anordnung: der eine der Muskelquerschnitte liegt tangential, der in der Peripherie auf ihn folgende ist etwa unter 45° gegen ihn geneigt, einige der folgenden stehen radiär, dann folgt wieder ein - diesmal nach der anderen Richtung - geneigt liegender, und darauf wieder ein tangentialer und in dieser Weise weiter mit einigen Abweichungen und Unregelmäßigkeiten, wie es die Fig. 49 zeigt. Es ist als ob die beiden Schichten, die wir vorhin unterschieden haben, mit einander abwechselten, und da, wo sie an einander stoßen, durch Schrägstellung der Muskelzellen ein Übergang geschaffen würde. Dass diese Anordnung zu der zweischichtigen überleitet, leuchtet daraus ein, dass bei Pachydrilus litoreus im Vorderende deutlich zwei Lagen von Längsmuskelzellen vorhanden sind, während weiter hinten eine der eben beschriebenen ähnliche Anordnung sich findet. Man kann wohl annehmen, dass die Lagerung, wie sie bei Parenchytraeus statt hat, die ursprünglichere ist, da ja bei allen Verwandten der Enchytraeiden nur eine einschichtige Längsmuskelschicht vorhanden ist.

Über die histologische Beschaffenheit der Transversalmusku-

latur des Kopflappens und der "Unterlippe", der Muskula-i tur des Schlundkopfes und der Muskeln der Borsten habe ich bei keinem Autor Angaben gefunden. Für die Transversalmuskelzellen des Kopflappens und der »Unterlippe« zeigten mir Längsschnitte durch Fridericia Ratzelii, die mit Hämatoxylin gefärbt waren, dass hier der Kern nicht innerhalb der kontraktilen Substanz liegt, sondern in einem Plasmahäufchen, welches der sonst spindelförmigen Zelle außen ansitzt (Fig. 22); ich konnte auf den Längsschnitten nicht entscheiden, ob innerhalb der kontraktilen Substanz Mark vorhanden sei; dieses konnte ich jedoch auf Querschnittpräparaten nachweisen. Es ist also auch für diese Transversalmuskeln die Zugehörigkeit zum nematoiden Typus erwiesen. An den Längsschnitten kann man ebenfalls sehen, dass bei den Muskelzellen des Schlundkopfes und der Borstenbundel die Kerne außerhalb der kontraktilen Substanz liegen. Für die ersteren konnte ich an Querschnitten auch eine Marksubstanz nachweisen; bei den letzteren gelang mir dieser Nachweis nicht wegen der Schwierigkeit, Querschnitte von ihnen zu erhalten; man kann sie trotzdem mit größter Wahrscheinlichkeit ebenfalls zu den nematoiden Muskelzellen stellen, um so mehr als der Zusammenhang mit der Längsmuskulatur annehmen lässt, dass sie dieser histologisch gleich sind.

Die Darmmuskulatur ist sehr schwach ausgebildet; ich habe von ihr nur Querschnitte durch die Längsmuskulatur des Darmes gesehen, konnte aber wegen der Kleinheit derselben über ihre histologische Natur nichts Genaueres erkennen. Die Muskeln liegen nicht dicht neben einander, sondern sind durch Lücken getrennt, welche dreimal so breit sind als die Zellen selbst, wie ich es auf Fig. 34 dargestellt habe.

Das Ergebnis ist also, dass die gesammte Muskulatur der Enchytraeiden, mit Ausnahme der in histologischer Beziehung unsicheren Darmmuskeln, aus Muskelzellen besteht, welche dem nematoiden Typus angehören. Ob auch die Nervenversorgung ähnlich ist wie bei den polymyaren Nematoden, konnte ich nicht ermitteln.

Hieran schließe ich einige Beobachtungen über die sog. Septaldrüsen. Die Natur dieser Drüsen, welche verschiedenfache Auffassungen erfahren haben (vgl. Vejdovský, 4), glaubte Vejdovský darin zu erkennen, dass sie die Absonderung der Leibeshöhlenslüssigkeit zu besorgen hätten. Dadurch, dass Michaelsen (7) die Ausmündung derselben in den Schlundkopf fand, wurde ihre Zugehörigkeit zum Verdauungsapparat bewiesen. Diese Drüsen (Fig. 23) sind Hohlschläuche, deren Wandung aus großen, stark granulirten Zellen besteht, welche mit einer breiten Basis außen der peritonealen Hülle der Drüse ansitzen,

ula ach dem Drüsenlumen zu sich verschmälern und sich öfters in längere hal vortsätze ausziehen. Während der Funktion der Drüsen geht nun ein iske Hheil ihrer Zellen zu Grunde, und die Trümmer derselben werden mit anitalem Sekret die Aussuhrungsgänge entlang geführt, wo sie wahrscheinhierch einer völligen Auflösung anheimfallen; denn am Ende der Ausrn ithrungsgänge findet man keine solchen Trummer mehr. Diese Zellreste, ußertn denen meist noch der Kern liegt, nehmen oft die Gestalt bi- oder identripolarer Ganglienzellen an, erweisen sich jedoch immer durch die iese Beschaffenheit ihres Kernes sowie ihres Protoplasmas als unzweifelhaft als gleichgeartet mit den Drüsenzellen. Michaelsen (7) hat das Vorhandenidensein von Ganglienzellen in den Septaldrusen und besonders deren hen Ausführungsgängen bei Enchytraeus Möbii, Mesenchytraeus setosus u. a. nde gefunden und (8) abgebildet. Ich konnte jedoch bei keiner der von mir ste untersuchten Arten an den besagten Stellen Zellen finden, die ich mit Wahrscheinlichkeit hätte als Ganglienzellen betrachten können; dazu kam die Erwägung, dass die Lage von Ganglienzellen und Nervensträngen im Inneren eines Drüsenlumens, inmitten des Sekretes der Drüse, zu den seltsamsten Vorkommnissen gehören müsste. Das Alles el. legte mir den Gedanken nahe, ob vielleicht MICHAELSEN jene ganglienzellförmigen Reste der Drüsenzellen, die in den Ausführungsgängen liegen, für Ganglienzellen gehalten habe.

Betreffs der Ausmundung der Septaldrusen machte ich bei Pachydrilus eine bemerkenswerthe Beobachtung. Durch Boraxkarmin hatten sich die festeren, granulirten Theile des Drüseninhaltes stark roth gefärbt, und ich konnte so ihren Weg genau verfolgen (Fig. 24). Der Verlauf der Ausführungsgänge ist von RATZEL (1) - freilich unter falscher Deutung - und von Michaelsen (7) gut dargestellt worden. Da nun, wo die einzelnen Theilgänge an den Schlundkopf herantreten, spaltet sich der Drüseninhalt in sehr viele einzelne dunne Stränge, welche zwischen den Grenzen der Schlundkopfzellen, in Intercellularräumen, nach unten dringen; etwas über der Cuticula finden sich dann zwischen den Zellen tröpschenförmige Ansammlungen des Sekretes. Die Cuticula sieht man bei stärkerer Vergrößerung deutlich von feinen Poren durchsetzt, welche offenbar ein Austreten der Sekrete ermöglichen. Mir ist kein weiteres Beispiel von einer derartigen Ausmundung einer Drüse bekannt, und ich würde dasselbe mit Bedenken aufgenommen haben, wenn ich nicht bei allen Schnitten durch Pachydrilus das gleiche Ergebnis gewonnen hätte, und die zweifellose Deutlichkeit meiner Präparate nicht jede andere Deutung von der Hand wiese. Die Fig. 24 giebt ein naturgetreues, durchaus nicht schematisches Bild davon.

Nach Michaelsen (7) haben die Drüsen andere Ausmündungsgänge: er bildet sie auf Taf. I, Fig. 43 ab: dieselben durchsetzen den Pharynx in der Richtung des Epithels, haben ein Lumen von dem doppelten Durchmesser einer Pharynxepithelzelle, sind aber innen nicht von einer besonderen Zellenlage ausgestattet und wären somit wohl ebenfalls als Intercellularräume aufzufassen; » solcher Kanäle sind mehrere vorhanden«. Ich habe auf meinen Präparaten nie dergleichen finden können. In derselben Figur bildet Michaelsen Körperchen ab, die er mit t bezeichnet und als Tastkörperchen deutet. Mit dem daranhängenden Faden erinnern dieselben sehr stark an die intercellulären Sekrettröpfchen mit den zuführenden Sekretfäden, wie sie in Fig. 24 abgebildet sind; auch ein solches Abweichen des Sekretfadens von der Richtung der Pharynxzellen, wie es Michaelsen bei t' abbildet, kommt vor, wie unsere Figur zeigt. Ich stehe nicht an, jene »Tastkörperchen« mit den intercellulären Sekretfäden gleichzustellen und somit für Enchytraeus Möbii dieselbe Ausmundungsweise der Septaldrusen zu vermuthen, welche ich für Pachydrilus litoreus nachgewiesen habe.

Was mögen diese Drüsen für eine Funktion haben? Der Schlundkopf kann ausgestülpt werden, wie es Vejdovský (3, p. 402) von Anachaeta genau beschreibt und ich selbst beobachtete; »der dorsale verdickte Rüsseltheil stellt den eigentlichen Ausstülpungsapparat dar, der hei der Nahrungsaufnahme die wichtigste Rolle spielte (Vernovský, a. a. O.). Somit ware es sehr möglich, dass die Drüsenabsonderung ein Klebstoff ware und die Wirkung des Schlundkopfes unterstützte; denn sonst finden sich an diesem keine derartigen Hilfsmittel, wie Haken oder Zähne und dergleichen. So weit man aus dem mikroskopischen Bilde auf die Natur eines Sekretes schließen kann, haben wir es hier mit einem fadenziehenden zähen Stoffe zu thun; auf den Längsschnitten lässt sich deutlichste Streifung des Inhaltes der Drüsenlumina und Ausführungsgänge beobachten. Zu unserer Annahme stimmt auch die gleichmäßige Vertheilung des Sekretes über die ganze Fläche des Schlundkopfes, wie sie durch die oben beschriebene Ausmundungsart der Drüsen zu Stande kommt.

Bei allen drei von mir untersuchten Enchytraeiden fand ich in den Segmenten, welche auf die Genitalsegmente folgen, bei Parenchytraeus litteratus auch in den Segmenten vor und hinter der Mündung der Receptacula seminis, eigenthümliche Drüsen. Sie liegen zu je einem Paare in den bezeichneten Segmenten, breiten sich zu beiden Seiten des Bauchstranges aus und münden rechts und links neben der ventralen Mittellinie nach außen. Von ihrer Gestalt kann man sich am besten eine Vorstellung machen, wenn man sich einen Kegel aus

plastischer Masse von zwei Seiten her senkrecht zu seiner Hauptachse zusammengepresst denkt. Die Spitze des Kegels, die dabei auch breit würde, stellte den Ausführungsgang vor, der lang und schmal parallel der ventralen Mittellinie verläuft. Der Bau der Drüsen (Fig. 25) ist ein eigenthümlicher: wir finden nämlich kein Lumen der Drüse, sondern alle Drüsenzellen ziehen sich lang aus, und der Fortsatz jeder einzelnen verläuft gesondert zur Cuticula, wo die sämmtlichen Zellen neben einander ausmunden. Wir haben hier also ein Bundel von lauter einzelligen Drüsen, welches nach der Leibeshöhle zu vom Peritoneum überzogen ist, und wir haben keinen eigentlichen Aussthrungsgang, sondern ein Bündel von lauter einzelnen Ausführungsgängen, welche auf einer schmalen Zone durch die Hypodermis hindurchtreten und die Cuticula durchbohren. Auf günstig geführten Längsschnitten kann man den ganzen Mündungskomplex zu sehen bekommen, wie es auf Fig. 26 dargestellt ist. Die einzelnen Drüsenzellen haben einen Kern mit großem Kernkörperchen und ein ziemlich unregelmäßig sich färbendes Protoplasma, in welchem neben stärkeren Granulationen auch Lakunen auftreten. Es kann wohl keinem Zweifel unterliegen, dass diese Drüsenzellen nur zu diesem besonderen Zwecke umgewandelte Hypodermiszellen sind.

Das Bild, welches man beim Querschnitt durch die Drüsen erhält, lässt sich gut mit einer Ahornfrucht vergleichen, wo dann die beiden Drüsenquerschnitte den Flügeln, das Bauchmark dem Samen der Frucht entspricht. Für Fridericia (Fig. 25) trifft dieser Vergleich am wenigsten zu, weil hier die Drüsen dem Bauchmark nicht dicht anliegen; viel treffender ist er bei Parenchytraeus (Fig. 27) und Pachydrilus litoreus Fig. 28). Hier legen sich die Drüsen so eng an das Bauchmark an, dass Eisen und nach seinem Vorgange Michaelsen dieselben für gangliöse » Wucherungen« des Bauchstranges ansahen. Meine Befunde an Pachydrilus und Parenchytraeus ließen mich zunächst ihrer Meinung solgen; nachdem ich jedoch an Fridericia Ratzelii die Natur dieser Gebilde erkannt hatte, fiel mir es nicht schwer, auch bei jenen die drusige Beschaffenheit dieser »Wucherungen«, ihre Scheidung vom Bauchstrange durch eine besondere Hülle (Fig. 28 h) und ihre Ausführungsgange nachzuweisen; auch zwischen den Kernen der Drüsenzellen und denen des Bauchstranges ist ein unverkennbarer Unterschied, indem jene größer, gröber granulirt und mit stärkerem Kernkörperchen versehen sind als diese.

Diese Drüsenbündel finden sich bei Fridericia im 13. Segmente, bei Pachydrilus litoreus im 13., 14. und 15., und bei Parenchytraeus litteratus im 4., 5., 13. und 14. Segmente. Weiteres Vorkommen derselben

beschreiben EISEN und MICHAELSEN (9). MICHAELSEN brachte diese Gebilde mit den Geschlechtsfunktionen in Beziehung, und ich schließe mich ihm an. Ihre Lage weist offenbar auf solchen Zusammenhang hin. Die Drüsen sondern wahrscheinlich einen Stoff aus, der bei der Begattung die Thiere mit einander fester verbindet, und dienen somit als Copulationsdrüsen.

Zum Schlusse möchte ich einige Worte anfügen über den sog. Darmblutsinus. Derselbe ist in einzelne längsverlaufende Kanäle abgetheilt, die mit einander kommuniciren. MICHAELSEN (7) sagt. dass der Blutsinus durch ein Auseinanderweichen der Epithelschicht und der Muskelschicht des Darmes entstehe, von einem zarten wasserhellen Häutchen ausgekleidet sei, und dass die Theilung in Kanäle durch entsprechend verlaufende Hautsäume geschehe. Doch fand ich, dass es Zellen sind, welche die Trennung in Kanäle bewirken und den »Sinus« auskleiden. Ich wurde zuerst darauf aufmerksam durch die gleiche Beobachtung an Stylaria lacustris L. (Nais proboscidea O. F. M.), wo diese Verhältnisse sich deutlicher darbieten. Hier sieht man (Fig. 29) nach außen von den Darmzellen Kerne (ek) liegen, welche mit Boraxkarmin sich dunkelroth färben, und durch diese intensive Färbung sowie durch ihre Kleinheit von den Kernen des Darmepithels (dek) sich unterscheiden; bisweilen kann man auch Zellgrenzen wahrnehmen, ja öfters liegen auch die Zellen auf den Trennungswänden der einzelnen Kanäle selbst. Auf einem Längsschnitte durch den Wurm, auf dem der Darm eben getroffen war, erhielt ich die Blutgefäße angeschnitten (Fig. 30). Hier zeigen sich die Scheidewände der Kanäle ihrer ganzen Länge nach mit ienen charakteristischen Kernen (ek) versehen; zwischen denen beim mittelsten Kanal die eben getroffenen Kerne des Darmepithels (dek) liegen. Das weist unzweifelhaft auf einen Endothelbelag jener Blutkanäle hin. Bei Fridericia Ratzelii sah ich sehr ähnliche Bilder; ich habe einen Querschnitt durch den Darm auf Fig. 34 gezeichnet; ein Längsschnitt, der in radiärer Richtung einen solchen Blutkanal schneidet (Fig. 32), zeigt deutlich die Zellgrenzen des Endothelbelags (e). Freilich habe ich nicht durchweg die Endothelzellen finden können, was wohl in der Schwierigkeit der Beobachtung seinen Grund hat. Jedenfalls kann man in Anbetracht dieser Verhältnisse kaum von einem Blutsinus sprechen, der durch Auseinanderweichen der Darmepithellage einer- und der Darmmuskellage andererseits entstehe, sondern wir haben es hier eher mit einem den Darm überziehenden Gefäßnetze zu thun, wie man es bei Dero und einigen Naideen, wenn auch nicht von gleicher Dichtigkeit, antrifft.

Tübingen, Juli 1893.

## Nachtrag.

Nach Abschluss des Manuskripts wurde ich durch die Güte des Herrn Geheimrath Ehlers, dem ich hierbei meinen besten Dank dafür sage, auf die hübsche Arbeit von Ude, » Würmer der Provinz Hannover, I«, aufmerksam gemacht, die mir leider entgangen war. Ude giebt eine sehr übersichtliche Schilderung vom Bau der Enchytraeiden. Seine Ansichten in den von mir behandelten Fragen decken sich durchgehends mit denen Michaelsen's, so dass ich hier nicht auf die Einzelnheiten einzugehen brauche.

## Litteraturverzeichnis.

- 4. Fr. Ratzel, Histologische Untersuchungen an niederen Thieren. Diese Zeitschr. Bd. XIX. p. 257—280.
- C. Sempen, Die Verwandtschaftsbeziehungen der gegliederten Thiere. III. Strobilation und Segmentation. in: Arbeiten des Zool.-Zoot. Inst. in Würzburg. Bd. III. p. 445—404.
- 3. O. BÜTSCHLI, Untersuchungen über freilebende Nematoden und die Gattung Chaetonotus. Diese Zeitschr. Bd. XXVI. p. 368-413.
- 5. Derselbe, System und Morphologie der Oligochaeten. Prag 1884.
- E. Roude, Die Muskulatur der Chaetopoden. in: Zool. Beiträge, herausgeg. von A. Schneider. Bd. I. p. 464—205.
- W. MICHAELSEN, Untersuchungen über Enchytraeus Möbii Mich. Dissertation. Kiel 4886.
- Derselbe, Beiträge zur Kenntnis der deutschen Enchytraeidenfauna. in: Archiv f. mikr. Anatomie. Bd. XXXI. p. 483—498.
- Derselbe, Oligochaeten von Süd-Georgien etc. in: Jahrbücher der wissenschaftlichen Anstalten, Hamburg. 5. Jahrgang. 4887. p. 55—73.
- Derselbe, Synopsis der Enchytraeiden. in: Abhandlungen aus dem Gebiete der Naturwissenschaften, herausgeg. vom naturwissensch. Verein zu Hamburg. Bd. XI, 4. Heft.
- H. Ups, Würmer der Provinz Hannover. I. in: 40. u. 44. Jahresbericht der naturbistorischen Gesellschaft zu Hannover. 4892.

## Erklärung der Abbildungen.

al, äußere Lage der Längsmuskulatur; hp, Hypodermis;

bc, Blutkapillaren; il, innere Lage der Längsmuskulatur;

c, Cuticula; lm, Längsmuskelzellen; dag, Drüsenausführungsgänge; mk, Muskelzellkern;

dek, Kerne des Darmepithels; pf, Plasmafortsatz; dz, Drüsenzellen; pt, Peritoneum;

ek, Kerne der Endothelzellen der Kapil- rm, Ringmuskelzellen.

laren ;

#### Tafel L

Fig. 4-10 beziehen sich auf Parenchytraeus litteratus n. sp.

Fig. 4. Blutgefäßverlauf im Vorderkörper. Vergr. 75fach. rg, Rückengefäß; bg, Bauchgefäß; bei  $sd_1$  und  $sd_2$  ist die Lage des ersten und zweiten Paares der Septaldrüsen angedeutet.

Fig. 2 a. Zeichnung auf der Cuticula. Vergr. 450fach.

Fig. 2 b. Zeichnung auf dem Clitellum. Vergr. 450fach.

Fig. 3. Borste. Vergr. 200fach.

Fig. 4. Leibeshöhlenkörperchen. Verg. 800fach.

Fig. 5. Gehirn (oberes Schlundganglion). Vergr. 450fach.

Fig. 6. Samentrichter. Vergr. 70fach.

Fig. 7. Linker Penis. Vergr. 200fach. vd. Vas deferens.

Fig. 8. Linkes Receptaculum seminis. Vergr. 450fach. d, Darm; o, Öffnung des Receptaculums in denselben.

Fig. 9. Einmündung des Receptaculum seminis in den Darm, im Querschnitt. Vergr. 200fach. de, bewimpertes Darmepithel; re, Epithel des Receptaculum seminis; sp, Spermatozoenbüschel, in den Darm eintretend; as, Ausführungsgänge der Septaldrüsen.

Fig. 10. Segmentalorgan. Vergr. 300fach. s, Septum.

Fig. 44-46 beziehen sich auf Pachydrilus litoreus n. sp.

Fig. 44. Blutgefäßverlauf im Vorderkörper. Vergr. 30fach. rg, Rückengefäß; bg, Bauchgefäß.

Fig. 12. Leibeshöhlenkörperchen. Vergr. 200fach.

Fig. 43. Gehirn (oberes Schlundganglion). Vergr. 200fach.

Fig. 44. Samentrichter. Vergr. 85fach.

Fig. 45. Linkes Receptaculum seminis. Vergr. 50fach. o, Einmündung des Receptaculum seminis in den Darm d; dr, Drüsen.

Fig. 16. Segmentalorgan, Vergr. 200fach.

Fig. 47. Querschnitt durch die Längsmuskulatur im 2. Segment von Fridericia Ratzelii. Vergr. 545fach. rs, Rindensubstanz; ms, Marksubstanz.

Fig. 48. Querschnitt durch eine Muskelzelle der inneren Längsmuskellage desselben Thieres. Vergr. 545fach.

Fig. 49. Anordnung der Längsmuskelschicht bei Parenchytraeus litteratus. Vergr. 300fach. pk, Kerne des Peritoneums.

Fig. 20. Medianer Längsschnitt durch den unteren Theil des 4. Segmentes von Fridericia Ratzelii. Vergr. 800fach.

Fig. 24. Längsschnitt durch die Dorsalwand des 2. Segmentes. Vergr. 800fach.

- Fig. 21 a. Längsschnitt durch die Seitenlinie von Fridericia Ratzelii. Vergr. 380 fach.
- Fig. 24 b, c u. d. Querschnitte durch die Seitenlinie von Fridericia Ratzelii. Vergr. 300fach. b aus einem der ersten, c und d aus weiter hinten gelegenen Segmenten;  $pf_1$ , Plasmafortsatz einer auf dem Schnitt nicht getroffenen Ringmuskelzeile.
- Fig. 22. Muskelzelle der Transversalmuskulatur des Mundlappens. Vergr. 300fach.
- Fig. 23. Schnitt durch ein Stück einer Septaldrüse von Fridericia und ihren Ausführungsgang. Vergr. 300fach. dzi, Trümmer zerfallener Drüsenzellen; s, Sekret.
- Fig. 24. Längsschnitt durch den Schlundkopf von Pachydrilus mit Ausmündung der Septaldrüsen. Vergr. 200fach. as, Ausführungsgang der Septaldrüsen; se, Schlundkopfepithel; st, Sekrettröpfehen.
- Fig. 25. Querschnitt durch die Copulationsdrüse von Fridericia. Vergr. 200fach. dm, Drüsenmündungen.
- Fig. 26. Längsschnitt durch die Ausmündungen der Copulationsdrüse bei Fridericia. Vergr. 300fach. dm, Drüsenmündungen.
- Fig. 27. Querschnitt durch die Copulationsdrüsen von Parenchytraeus litteratus. Vergr. 300fach.
- Fig. 28. Querschnitt durch die Copulationsdrüsen von Pachydrilus litoreus. Vergr. 300fach.
- Fig. 29. Querschnitt durch den Darm von Stylaria lacustris L. (Nais proboscidea O. F. M.). Vergr. 300fach. chl, Chloragogenzellen.
- Fig. 30. Tangentialer Längsschnitt durch den Darm von Stylaria lacustris L. Vergr. 300facb.
- Fig. 31. Querschnitt durch ein Stück der Darmwand von Fridericia. Vergr. 300(ach. dim. Darmlängsmuskeln.
- Fig. 32. Medianer Längsschnitt durch ein Darmblutgefäß von Fridericia. Vergr. 300fech. dim, Darmlängsmuskeln; e, Endothellage; de, Darmepithelschicht.



## Myxotheca arenilega nov. gen. nov. spec.

Ein neuer mariner Rhizopode.

Von

#### Fritz Schaudinn aus Berlin.

(Aus dem zoologischen Institut der Universität Berlin.)

#### Mit Tafel II.

Im Frühling dieses Jahres hatte ich einige Gläser mit lebenden marinen Rhizopoden, die von Herrn Kossel, dem Leiter der Fangstation des Berliner Aquariums zu Rovigno gesammelt waren, auf meinem Arbeitstisch zur Verfügung. Unter zahlreichen Foraminiferen und anderen Protozoen, die an den Glaswänden saßen, fiel ein Organismus, schon bei der Betrachtung mit bloßem Auge, durch seine gewaltigen Pseudopodien auf; von einem rothen Pünktchen, von der Größe eines Stecknadelkopfes, strahlten allseitig, mehrere Centimeter lange, Pseudopodienbüschel aus. Bei genauerer Untersuchung stellte es sich heraus, dass es eine, meines Wissens, bisher noch nicht beschriebene Form ist, die des Interessanten genug bietet, um genau studirt zu werden.

Kurz charakterisiren lässt sich der Organismus als ein am öbenartig seine Gestalt veränderndes Plasmaklümpchen, allseitig von einer gallertigen Hülle umschlossen, die nackt sein kann oder auf ihrer Außenfläche Sandkörnchen und andere Fremdkörper aufklebt; ferner besitzt er retikuläre Pseudopodien, die an beliebigen Stellen die Hülle durchbrechen können und einen durch seine Größe (39 bis 75 µ) ausgezeichneten Kern.

Da die eigenthumlichste Eigenschaft, die diesen Rhizopoden charakterisirt, die in der Regel sandtragende Gallerthulle ist, so schlage ich für ihn den Namen Myxotheca arenilega vor.

Bevor ich an die genauere Beschreibung des Thieres gehe, möchte ich auch an dieser Stelle meinem hochverehrten Lehrer, Herrn Geheim-

rath Prof. Dr. F. E. Schulze, sowie Herrn Prof. Dr. C. Heider für die mir in reichstem Maße erwiesene Anregung und Belehrung meinen aufrichtigsten Dank sagen.

In meinen Gläsern fanden sich ungefähr 30 Exemplare der Myxotheca. Zur Untersuchung des lebenden Thieres benutzte ich das, von F. E. Schulze konstruirte, Horizontalmikroskop nebst dazu gehörigem Deckglasaquarium, das ich allen Rhizopodenforschern aufs angelegentlichste empfehlen kann. Dasselbe wurde schon früher im hiesigen Institut von Maas (4) zur Beobachtung der lebenden Spongillalarve mit Erfolg angewandt. Der größte Vortheil, den das Instrument bietet, besteht darin, dass man die Thiere lange Zeit unter fast natürlichen Lebensbedingungen erhalten und beobachten kann, was keine feuchte Kammer zu leisten vermag. Eine eingehende Beschreibung und Würdigung des Apparates hat Schiefferbekene (2) gegeben; fabricirt und auf Lager gehalten wird er von der Firma Klönne und Müller, Berlin N., Luisenstraße.

Ein Theil der zu beschreibenden Thiere wurde in konservirtem Zustande untersucht und wurden zur Fixirung, die in einem Uhrschälchen vorgenommen wurde, folgende Flüssigkeiten angewandt: Alkohol absolutus, erwärmte wässerige Sublimatlösung oder, was ich sehr empfehlen kann, eine Mischung dieser Sublimatlösung mit dem doppelten Quantum absoluten Alkohols, wobei der Alkohol das Eindringen der Flüssigkeit beschleunigt, während das Sublimat ausgezeichnet den Kern konservirt; außerdem wurde 4% ige Osmiumsäure benutzt. Gefärbt wurden die Objekte sowohl total, als in Schnittserien zerlegt, mit Hämatoxylin, Boraxkarmin, Eosin, Safranin, Orcein etc. — Außer aus Rovigno habe ich auch aus Neapel unter anderen konservirten Rhizopoden vier Exemplare der Myxotheca arenilega erhalten.

## 1. Körpergestalt.

Wie schon oben bemerkt, kann das Thier seine Gestalt verändern. Im Ruhezustand findet man es meist mit breiter Basis an der Glaswand des Aquariums oder auf Algen, in Gestalt einer unregelmäßigen Halbkugel, sitzend (Fig. 4). Beim Kriechen vermag es sich aber beträchtlich in die Länge zu ziehen, oft um das Dreifache seines ursprünglichen Durchmessers; es treten dann an der Peripherie lappenförmige Ausbuchtungen auf, die mit tiefen Einziehungen abwechseln (Fig. 2); letztere können sogar bis über die Mitte des Thieres eindringen (Fig. 4). Am meisten erinnern diese stumpfen Lappen an die bruchsackförmigen Ausbuchtungen, die Greef (3) bei seiner Pelomyxa und Amoeba terricola beschreibt. Wenn das Gefäß, in dem sich das Thier befindet, ruhig

steht, erfolgen diese Gestaltsveränderungen nur sehr langsam; man kann oft eine Stunde vor dem Aquarium sitzen, ohne eine deutliche Veränderung zu bemerken; nur ganz allmählich werden die Lappen vorgeschoben. Wenn man dagegen das Wasser stark erschüttert, so zieht sich der Körper schnell zusammen und sucht die Kugelgestalt anzunehmen, wobei er dann von der vertikalen Glaswand abfällt. Demnach scheint die Grundform des Körpers homaxon, kugelig zu sein, wenn auch die Art der Anheftung deutlich das Streben nach Ausbildung einer Hauptachse des Körpers zeigt. Die Größe des Thieres schwankt zwischen 0,46 und 0,56 mm.

#### 2. Die Gallerthülle.

Der ganze Plasmakörper wird, wie es schon kurz bemerkt wurde, von einer gallertigen Hülle bedeckt; dieselbe besitzt keine persistirende Öffnung für den Durchtritt der Pseudopodien, sondern überzieht kontinuirlich die ganze Obersläche des Weichkörpers; die Pseudopodien können an beliebigen Stellen, wie bei der Amphizonella (4) GREEFF's die Gallerte durchbrechen. Dies Verhalten kann man zwar schon am lebenden Thier beobachten, doch ist das Bild nicht so klar, wie es wünschenswerth wäre, weil die Gallerte und die Pseudopodien annähernd dieselbe Färbung und dasselbe Lichtbrechungsvermögen zeigen. Um diese Frage sicher zu entscheiden, fixirte ich ein Thier, nachdem es sich in der Uhrschale beruhigt und ein reiches Pseudopodiennetz entwickelt hatte, durch Überraschung mit Osmiumsäure und zerlegte es in eine Schnittserie. Da zeigte es sich, dass an vielen Stellen die farblos gebliebene Gallerthülle von Strängen dunkel gefärbten Protoplasmas durchsetzt wurde. Wenn ich dagegen das Thier sofort nach dem Herausfangen, n kontrahirtem Zustande fixirte, fand ich auf keinem Schnitt die Kontinuität der Gallertschicht gestört. — Da die Hülle im Leben eine weiche Konsistenz besitzt, so liegt sie dem Plasma meistens dicht auf und folgt auch allen Bewegungen des Weichkörpers; wie Fig. 4 zeigt, dringt sie mit einer Einziehung des Plasmas bis über die Mitte des Körpers ein. Die Biegsamkeit der Schale ist natürlich am größten in den Fällen, wo die Oberfläche vollkommen frei von Fremdkörpern ist (Fig. 4 u. 7). Die Hülle setzt sich dann mit scharfem Kontour gegen das sie umgebende Medium ab. Von diesem einfachsten Verhalten können sämmtliche Übergenge bis zur Ausbildung einer monaxonen Sandschale verfolgt werden. Zunächst findet man Formen, bei denen an einzelnen Stellen der Oberstäche Sandkörnchen, Algen, Detritus und andere Fremdkörper hasten bleiben, aber so locker, dass sie bei der geringsten storenden Bewegung abfallen. Dies Bekleben mit Fremdkörpern kann nun stärker

werden, so stark, dass die ganze freie, das heißt nicht angeheftete, Oberfläche des Thieres mit einer dicken Sandhulle belegt ist; doch ist die Verkittung mit der Gallerte noch zu locker, um den ambboiden Bewegungen die Wage zu halten; da sieht man dann an den Stellen, die bei der Bewegung und Gestaltveränderung am meisten der Dehnung und Zerrung ausgesetzt sind, den Sand abfallen und die nackte Hülle zu Tage treten (Fig. 2). Wenn man andererseits ein ausgebreitetes Thier mit so beschaffener Sandhülle durch Erschüttern zu energischer Kontraktion zwingt, sieht man häufig wahre Sandregen herabrieseln. Schließlich habe ich ein Exemplar gefunden, bei dem die Sandhulle so sest geworden war, dass sie nicht mehr den Bewegungen des Weichtorpers folgte. Das Thier saß auf einer Ulve und wurde so, mit dieser Unterlage fixirt. Fig. 3 stellt einen Vertikalschnitt durch dasselbe dar; da sieht man, dass die ganze dorsale Seite mit Sandkörnern beklebt ist, während die der Ulve aufliegende Basis vollständig frei bleibt. Der Weichkörper hat sich von dem dorsalen Theil der Schale zurtickgezogen, offenbar weil die Unterseite derselben noch ausdehnbar war und eine seitliche Ausbreitung des Plasmas bis zu einem gewissen Grade gestattete; für die Richtigkeit dieser Ansicht spricht auch die Thatsache, dass auf der Unterseite die Schale viel dunner ist, als auf der oberen sandbedeckten Seite. Letztere steht, wie die Figur zeigt, durch zarte kegelförmige Fortsätze, die aus fein granulirtem Plasma bestehen, mit dem Weichkörper in Verbindung. Wenn nun in einem solchen Falle das Thier abstirbt und der Weichkörper nebst Gallerthülle macerirt, so muss eine vollständig monaxone Sandschale, von unregelmäßig halbkugeliger Gestalt, mit weiter Mundungsöffnung zurückbleiben. Indessen habe ich niemals derartige leere Schalen auf dem Boden meiner Gefäße oder auf Ulven gefunden; vielmehr erfolgte in den Fällen, wo ich das Absterben des Thieres beobachtete, schon nach einer Zeit von circa zwei Wochen ein vollständiger Zerfall der Sandschale und Auflösung der Gallerthülle. Die Auflösung des Protoplasmas dauerte ungefähr fünf Tage, doch trugen meistens zur Beschleunigung dieses Vorganges zahlreiche Algensporen und hypotriche Infusorien bei, die oft in unglaublich kurzer Zeit den abgestorbenen Weichkörper entfernten. Inzwischen hatte schon die Maceration der Gallerthülle begonnen, und zwar zunächst an der Obersläche, wobei dann der Sand abfällt, doch dringt sie immer weiter vor, bis nichts mehr vorhanden ist und nur noch ein Häuschen gruner Algen, die sich aus den Schwärmern entwickelt haben, andeutet, wo das Thier einst gesessen hat.

Eine besondere Auswahl des Bedeckungsmaterials scheint nicht

getroffen zu werden; wenn Quarzsandkörner am häufigsten zur Verwendung gelangen, so liegt das wohl zumeist daran, dass den Thieren auf ihren Wanderungen dieses Material am häufigsten begegnet; außerdem habe ich die verschiedensten Fremdkörper, wie Schwammnadeln, Diatomeenschalen, Bruchstücke von Foraminiferenschalen, Algenfäden, Detritus und Anderes gefunden.

Die Bildung der Schale aus diesen Fremdkörpern erfolgt nur durch Aufkleben auf die Hülle von außen, was ich direkt beobachten konnte; ich brachte nämlich in der Nähe eines Thieres einige Glassplitter auf den, die Glaswand bedeckenden, organischen Schlamm; als das Thier nun beim Weiterkriechen daran stieß, blieben die Splitter am Rande kleben und wurden mit fortgeschoben; nach einiger Zeit waren dieselben durch die amöboide Bewegung des Thieres bereits bis auf die dorsale Seite verlagert.

Die Dicke der Gallerthülle ist sehr verschieden, die Extreme, die ich gefunden habe, waren 2,47 und 14,28  $\mu$ . Im Allgemeinen scheint sie um so dünner zu sein, je größer die Form ist und je dicker die Sandhülle wird, was wohl damit zu erklären ist, dass ein Theil der Gallerte zur Verklebung der Sandkörner verbraucht wird, oder auch bei Abfallen derselben mit verloren geht; indessen habe ich auch einige Ausnahmen von diesem Verhältnis gefunden, wie die am Schluss aufgestellte Maßtabelle zeigt.

Im Leben ist die Gallerthülle vollständig homogen, von hellgelblicher Farbe, stark glänzend und daher nicht so durchsichtig, wie die Gallerthüllen mancher Heliozoen, die wie bei Nuclearia oder Heterophrys so ähnliches Lichtbrechungsvermögen mit dem Wasser haben, dass ihr Vorhandensein nur durch die aufliegenden Fremdkörper konstatirt wird. Bei der Myxotheca ist sie sowohl gegen das Wasser, als gegen das Protoplasma äußerst scharf abgegrenzt. Ihr stärkeres Lichtbrechungsvermögen scheint auf eine zähflüssige Konsistenz hinzuweisen. Bei der Konservirung mit Alkohol absolutus, Sublimat, Osmiumsäure bleibt die Gallerthülle auch homogen und strukturlos; mit Boraxkarmin färbt sie sich merkwürdigerweise etwas stärker gelb als ihre Naturfarbe ist. Safranin und Eosin färben sie sehr intensiv roth, eben so Hämatoxylin (blau), weit dunkler als das Plasma, ohne Ausziehen der Farbe mit salzsaurem Alkohol, gefärbt wird.

Mit Orcein, einem in der pathologischen Histologie (5) gebräuchlichen Farbstoff, der als Reagens für gallertige Kolloidsubstanzen angewandt wird, blieb die Gallerthülle der Myxotheca fast farblos. Ferner brachten weder schwache noch koncentrirte Essigsäure irgend welche Wirkung hervor, eben so wenig verdünnte Schwefelsäure und Kalilauge. Erst in heißer koncentrirter Schwefelsäure wurde die Substanz gelöst; daraus schließe ich, dass die Hülle der Myxotheca eine dem Chitin nahestehende Substanz ist. Dieselbe scheint aber reichlich mit Eiweißstoffen durchtränkt zu sein, worauf, außer der weichen Konsistenz im Leben, die leichte Färbbarkeit mit Hämatoxylin und Safranin in koncentrirtem Zustande hinweist.

Bei sehr starker Färbung mit Hämatoxylin zeigt die Hülle deutlich eine lamellöse Struktur; dunkler und heller gefärbte Schichten, die übrigens sehr unregelmäßig verlaufen können, wechseln mit einander ab (Fig. 3). Ob diese Struktur durch periodische Abscheidung der Gallerte vom Protoplasma hervorgerufen ist, vermag ich nicht zu entscheiden.

### 3. Das Protoplasma.

Die meisten Exemplare der Myxotheca hatten im Leben eine wundervell rothe Farbe, so leuchtend, wie ich es noch bei keinem Rhizopoden gesehen hatte; auf Fig. 4 habe ich versucht den Farbenton, der dem Pompejanischen Roth am nächsten steht, naturgetreu wiederzugeben. Der Farbe liegt ein äußerst feinkörniges Pigment zu Grunde, das im ganzen Plasma des Thieres vertheilt liegt, aber in der Außenzone des Weichkörpers, wenigstens an konservirten Thieren, am dichtesten gefunden wird; bei langer Behandlung mit absolutem Alkohol löst es sich auf. Nur bei zwei der von mir untersuchten Exemplare fehlte dieser Farbstoff, und sie hatten die bei Foraminiferen verbreitete, gelbgrüne Plasmafärbung.

Bei durchfallendem Licht erscheint das Plasma des lebenden Thieres mit stark glänzenden Körnchen dicht erfüllt und diese granulirte Struktur findet sich bis zum Außenrande des Plasmas ganz gleichmäßig, so dass also von einer Sonderung von Ento- und Ektoplasma keine Bede ist.

In konservirtem Zustand zeigt das Plasma eine etwas andere Struktur; auf dünnen Sohnitten und bei der Betrachtung mit starken Linsen zeigt sich ein äußerst deutliches Gerüst; die Fäden desselben erscheinen etwas stärker lichtbrechend als die zwischen ihnen befindliche Flüssigkeit. In den Ecken der Maschen befinden sich kleine stärker lichtbrechende Körnchen; in den Maschenräumen liegen meistens größere kugelige oder unregelmäßige, stark glänzende Körper, die sich mit Osmiumsäure schwarz färben und wohl fettähnliche Reservestoffe sein möchten; außerdem finden sich noch andere kugel- oder stäbchenförmige Gebilde, die ungefärbt blieben aber sehr schwarz kontourirt sind. Wahrscheinlich sind sie identisch mit den von Bürschli (6) als

Spaltungsprodukte des Stoffwechsels beschriebenen Gebilden, die Entz (7) genauer als Harnkonkretionen in Anspruch nimmt.

Außer diesen, dem Stoffwechsel des Protoplasmas angehörenden Körpern, finden sich auch von außen aufgenommene Einschlüsse, meistens Nahrungskörper, doch lange nicht so zahlreich wie bei anderen Foraminiferen, da nur kleine Gebilde in das Innere des Weichkörpers aufgenommen werden, während größere Nahrungsstücke, außerhalb der Gallerthülle, von den Pseudopodien umflossen und verdaut werden. Am häufigsten findet man einzellige Algen und Schwärmsporen höherer Algen in halb oder ganz verdautem Zustand im Plasma, doch nicht einfach eingebettet, sondern stets mit einem hellen Hof umgeben, also in einer sogenannten Nahrungsvacuole. Kontraktile oder größere Flüssigkeitsvacuolen habe ich nie gefunden, nur der Kern liegt stets in einer scharf abgegrenzten, mit farbloser Flüssigkeit erfüllten Vacuole.

Die Pseudopodien, die allseitig vom Körper ausstrahlen können, doch meistens einzelne größere Büschel bilden (Fig. 4), fallen durch ihre enorme Länge auf; 4-5 cm weit habe ich sie oft verfolgen können und sind sie demnach 80 bis 400mal so lang als der Durchmesser des Thieres beträgt; natürlich sind die Endausläuser sehr dunn und meist nur schwer bis ans Ende zu verfolgen. Von dem Durchbrechen der Gallerthülle ist schon bei Besprechung der letzteren die Rede gewesen. Die Form der Pseudopodien zeigt Fig. 4; es sind typische reticuläre Pseudopodien mit lebhafter Körnchenströmung, wie sie sich bei den meisten Foraminiferen finden und kann ich in Bezug hierauf nur auf die klassische Beschreibung, die Max Schultze (8) von den Foraminiferenpseudopodien giebt, verweisen. Abweichend ist nur, dass sich an der Basis oft große, einer Schwimmhaut ähnliche Lappen bilden, wie dies Fig. 4 rechts zeigt. Außerdem konnte ich mich oft nicht des Eindruckes erwehren, dass die Pseudopodien sich in das Innere des Weichkörpers hinein fortsetzten, während doch das rasche Strömen der Körnchen auf eine flüssige Konsistenz hinweist. Indessen ist dies vielleicht so zu erklären, dass die Mitte des Fadens von etwas zäherem Protoplasma gebildet wird, wofter auch die Art, wie die Pseudopodien mitunter eingezogen werden, spricht. Wenn man das Glas, in dem sich die Thiere befinden, erschüttert, lösen sich die Pseudopodien von der Glaswand los und ziehen sich unter spiraligen Windungen zusammen; es bilden sich dann oft unentwirrbare Knäuel von Plasmafäden. Ein ähnliches Verhalten ist schon von den Pseudopodien der Cyphoderia durch Herrwig und Lesser (9) bekannt geworden; ein derartiges spiraliges Zusammenziehen vermag ich mir aber ohne Annahme eines inneren kontraktilen Achsenfadens nicht zu erklären.

Ich möchte an dieser Stelle noch meine Beobachtungen über einige Lebenserscheinungen des Thieres einfügen. Obwohl der ganze Weichkörper seine Gestalt verändern kann, so erfolgen die Kontraktionen desselben doch zu träge, um bei der Bewegung eine wesentliche Rolle zu spielen, sondern dieselbe wird hauptsächlich durch die Pseudopodien bewerkstelligt, und steht die Größe derselben auch im Verhältnis zur Schnelligkeit der Bewegung; so habe ich einzelne Thiere die ganze Breite des Deckglasaquariums, das ist eine Strecke von 40 cm, in circa 2 Stunden zurücklegen sehen, was für einen Rhizopoden schon eine bedeutende Schnelligkeit ist. Bei so intensiver Bewegung wurden meist nur zwei riesige Pseudopodienbüschel gebildet, die auf entgegengesetzten Seiten des Thieres ausstrahlten und zusammen eine gerade Linie bildeten, auf der das Thier dann, wie an einem Seile hinzugleiten schien.

Ich will auch bemerken, dass Myxotheca positiv heliotropisch ist; wenn man nämlich das Aquarium auf einer Seite mit einer schwarzen Platte verdunkelt, findet man nach einiger Zeit sämmtliche Thiere auf der dem Lichte zugewandten Seite.

Von den pflanzlichen Nahrungsstoffen der Myxotheca ist schon bei Besprechung der Plasmaeinschlüsse die Rede gewesen, doch ist dies nicht die einzige Nahrung. Mehrere Male habe ich beobachten können, dass Nauplien und selbst ausgewachsene Exemplare der Copepodengattung Temora sich in den Pseudopodien verwickelten, und trotz des lebhaftesten Sträubens nicht wieder frei kommen konnten; vielmehr floss auf den hierdurch entstandenen Reiz reichliches Protoplasma zu der Stelle hin und hüllte den Krebs ein; nach einiger Zeit fand ich dann nur den leeren Chitinpanzer des Krebses vor.

#### 4. Der Kern.

Alle von mir untersuchten Thiere besaßen einen Kern. Derselbe ist am lebenden Thier, bei durchfallendem Licht als weißlicher, stark lichtbrechender, in der Mitte etwas dunkler erscheinender Körper zu erkennen. Im Ruhezustand besitzt er Kugelgestalt und liegt häufig der an der Glaswand festgehefteten Fläche des Thieres sehr nahe, in welchen Fällen er dann im lebenden Thiere am deutlichsten zu erkennen ist; doch vermag er seine Lage zu verändern und im Plasma umherzuwandern; ob dies eine aktive oder passive Bewegung ist, kann ich nicht entscheiden.

Der Durchmesser des Kernes schwankt bei den von mir gemes-

senen Exemplaren zwischen 33 und 75,9  $\mu$ , eine für Rhizopodenkerne bedeutende Größe. Die Größe derselben scheint im Verhältnis zur Größe des ganzen Thieres zu stehen, wie die Maßtabelle, wenn auch nicht ausnahmslos, zeigt.

Bei konservirten Exemplaren liegt, wie oben schon bemerkt, der Kern stets in einer mit farbloser Flüssigkeit gefüllten Vacuole, bald in der Mitte derselben schwebend, bald einer Wand sich anlehnend. Ich kann nicht annehmen, dass diese Bildung ein Kunstprodukt ist, da sie sich bei allen von mir angewandten Fixirungsmethoden vorfindet. Der Raum zwischen dem Kern und der Vacuolenwand ist durchschnittlich  $4-5~\mu$  breit. In einigen Fällen habe ich auf feinen Schnitten eine hyaline, vom Plasma nach innen von der Vacuolenwand abgeschiedene Schicht gefunden, deren Bedeutung ich nicht verstehe.

Der Kern selbst besteht aus drei in einander liegenden Kugeln, die mehr oder minder koncentrisch sind und aus drei verschiedenen Substanzen zu bestehen scheinen, zum mindesten aber verschiedene Konsistenz besitzen, weil sie äußerst scharf gegen einander abgegrenzt sind. Auf Äquatorialschnitten erhält man dann Bilder, wie sie in Fig. 5 und 6 gezeichnet sind, eine centrale Scheibe wird von zwei Ringen von verschiedener Breite umgeben. Ich betrachte zunächst die feinere Struktur des in Fig. 5 gezeichneten Kernes, der die von mir am häufigsten gefundene Form darstellt und mithin wohl typisch ist. Die den äußeren Ring bildende Schicht ist stark glänzend und daher auch sehr scharf doppelt kontourirt, sie erscheint bei den stärksten Vergrößerungen vollkommen homogen und strukturlos und färbt sich mit keinem der angewandten Farbstoffe. Trotz der ungewöhnlichen Dicke von 2-4,7  $\mu$  ist diese Schicht wohl als Kernmembran aufzufassen.

Die nächste Schicht ist dicker als die Membran und zeichnet sich dadurch aus, dass sie sich mit allen Kernfärbemitteln intensiv färbt, also wohl hauptsächlich aus Chromatin besteht. In einer Grundsubstanz, die etwas stärker lichtbrechend ist als die innerste Kugel des Kernes und sehr scharf gegen dieselbe sich abgrenzt, sind dichte Chromatinkörnchen von verschiedener Größe und meist kugeliger Gestalt angehäuft. Die kleinsten Partikel standen an der Grenze des Wahrnehmbaren, während die größten  $1,52~\mu$  maßen. Eine feinere Struktur derselben konnte ich eben so wenig wie bei der Grundsubstanz erkennen. Die Dicke dieser Schicht vermag mit der Größe des Kernes von 6,5 bis auf  $21,7~\mu$  zu steigen.

Die innerste Schicht des Kernes bleibt vollständig ungefärbt und erscheint bei schwacher Vergrößerung fein granulirt, nur wenige größere und stärker lichtbrechende Kügelchen finden sich vor. Bei Betrachtung mit sehr starken Linsen zeigt es sich, dass die feinen Körnchen, die das Bild granulirt erscheinen ließen, durch außerst zarte Fäden zu einem engmaschigen Netz verbunden sind. Die größeren stark lichtbrechenden Kugeln, die vielleicht als Nucleolen anzusprechen sind, finden sich häufig in Gruppen von drei und vier nahe zusammengelagert, ähnlich wie dies Rhumbler (40) bei den Binnenkörpern der Saccammina zeichnet.

Der Durchmesser dieser innersten Kernschicht schwankt zwischen 21,7 und 28  $\mu$ .

Den eben geschilderten Bau des Kernes zeigten alle untersuchten Exemplare, bis auf zwei, die ein etwas abweichendes Bild lieferten; dasselbe ist in Fig. 6 wiedergegeben. Der Kern liegt auch hier in einer Vacuole, auf einer Seite der Wand derselben dicht angelehnt. Der Äquatorialschnitt zeigt wieder dieselbe Zusammensetzung aus drei Schichten. Eben so bietet die Kernmembran keine Unterschiede. Dagegen hat sich die Chromatinschicht beträchtlich auf Kosten der inneren Kugel vergrößert (cf. die Maßtabelle Nr. 40), womit wohl im Zusammenhang steht, dass die Chromatinkörper viel lockerer angeordnet sind; dieselben zeigen auch eine andere Form; sie haben sich nämlich an vielen Stellen zu unregelmäßigen Balken und Fäden zusammengelegt und kann man an zahlreichen derartigen Fäden noch deutlich die Zusammensetzung aus kugeligen Körpern erkennen. Viele dieser Gebilde sind verästelt und ist damit wohl der Beginn zur Bildung eines zusammenhängenden Gerüstes gegeben. Auch auf diesem Schnitte vermochte ich keine Struktur der Grundsubstanz dieser Schicht zu erkennen. Das Netzwerk, das die innere Kugel erfüllt, ist hier grobmaschiger, während die nucleolenähnlichen Körper sehr klein sind. Ob die Auflockerung der Chromatinschicht und die Erweiterung der Maschenräume des inneren Netzwerkes durch Eintreten von Flüssigkeit oder auf irgend welche andere Weise geschehen ist, vermag ich nicht zu sagen, da ich nicht einmal weiß, ob dieser Zustand des Kernes ein primärer oder sekundärer ist.

Leider ist es mir nicht gelungen in der Rhizopodenlitteratur eine dem Kern der Myxotheca entsprechend gebaute Kernform zu finden, was wohl daran liegen mag, dass die Kerne der niederen Foraminiferen, denen unser Thier nahe stehen möchte, fast ganz unbekannt sind. Nur Grunen (44) scheint mir bei Lieberkühnia Bütschlii einen, wenigstens in den gröberen Verhältnissen, ähnlichen Kern gefunden zu haben. Von einer Kernmembran sagt er zwar nichts, beschreibt aber eine doppelte Schichtung, eine äußere fein granulirte Zone, die sich mit Kernfärbemitteln intensiv fürbt und eine helle centrale Masse,

in der ein sich stark färbendes Körnchen (Nucleolus?) liegt. - Meine Beobachtungen über eine Vermehrung des Kernes sind leider nicht sehr umfassend; häufig habe ich am lebenden Thier bemerkt, dass der Kern sich lang auszog, aber nur einmal deutlich gesehen, wie er hiskuitförmig wurde und sich darauf durchschnürte. Das betreffende Thier wurde nicht konservirt, weil ich sehen wollte, ob eine Theilung des ganzen Weichkörpers erfolgen wurde. Dies habe ich nicht direkt beobachtet, doch ist es mir sehr wahrscheinlich geworden. Ich hatte numlich das Thier, das ruhig auf einer Stelle saß und an mehreren Stellen tiefe Einschnttrungen zeigte, bis zum Abend beobachtet und dann für die Nacht das Horizontalmikroskop eingestellt gelassen, am anderen Morgen fand ich mehrere Centimeter von einander entfernt zwei Exemplare, von denen jedes einen Kern besaß, und deren Größen summirt nach meiner Schätzung ungefähr die Größe des alten Thieres ergahen. Doch müssen erst weitere Beobachtungen die Richtigkeit dieser Muthmaßung bestätigen.

Als Stütze für meine Beobachtung der Kerndurchschnürung vermag ich auch nur ein Präparat anzuführen, dasselbe ist in Fig. 7 gezeichnet und zeigt den Kern in Biskuitform; die beiden hellen centralen Kugeln sind schon in der Mitte durch eine Brücke von chromatischer Substanz getrennt.

Hoffentlich gelingt es bei reicherem Material an einer größeren Reihe von Präparaten etwaige Strukturveränderungen, die sich bei der Theilung abspielen, nachzuweisen.

## 5. Die systematische Stellung.

Über die Zugehörigkeit des auf den vorigen Seiten beschriebenen Organismus, zur Klasse der Rhizopoden, dürfte wohl kein Zweifel bestehen. Die typisch retikulären Pseudopodien stellen ihn hier in die Subklasse der Reticularia Carpenter's resp. die Ausbildung der Sandhülle zu den Testaces Max Schultze's.

BÜTSCHLI (12) hat in dieser Gruppe eine Reihe wenig genau bekannter sandschaliger Foraminiferen provisorisch als Familie der Arenacea zusammengefasst. Beim Vergleich der einzelnen Formen mit der Myxotheca zeigt es sich, dass bei allen hierher gehörigen Gattungen eine persistirende Mundöffnung vorkommt, was bei unserer Form nicht der Fall ist. Übereinstimmung in diesem Charakter, nämlich dem Fehlen einer größeren Schalenmundung, zeigen aber einige andere sandschalige Formen, die Bütschli als Anhang der Globigerinen behandelt, die Gattungen Psammosphaera, Sorosphaera und Stortosphaera; ich glaube daher nicht zu fehlen, wenn ich Myxotheca in die Nähe dieser Formen stelle. Ich will noch auf die Unterschiede hinweisen, die Myxotheca von diesen Gattungen trennen.

Am wenigsten differenzirt durste Psammosphaera sein, die von F. E. Schulze (43) als kugeliger Körper mit ziemlich glatter Schale beschrieben wird; die Sandkörnchen, aus denen die Schale besteht, sind durch eine graubraune Kittmasse sest zusammengeleimt. Obwohl der Weichkörper nicht genau bekannt ist, verbietet schon die Gestaltsveränderlichkeit und geringe Festigkeit der Schale der Myxotheca, sie mit dieser Gattung zu identificiren. Noch höher differenzirt ist nach F. E. Schulze (43) Stortosphaera, deren Schale mit Zacken dicht besetzt ist, und endlich ist Sorosphaera polythalam.

Durch die Expedition des Challenger sind eine große Anzahl sandschaliger Foraminiseren bekannt geworden und hat Brady (44) dieselben in seinem großen Werk als selbständige Familie erkannt und ausgestellt. In dieser Familie der Astrorhizidae sind die oben genannten Formen aus mehrere Untersamilien vertheilt, als deren hauptsächlichstes Unterscheidungsmerkmal die mehr oder minder sete Verkittung der Fremdkörper und die Dicke der Schale dient. Wir haben aber gesehen, wie sehr gerade diese beiden Charaktere bei Myxotheca variiren und kann ich sie daher bei dieser Form nicht zur Systematisirung verwenden, andernsalls könnte ich Myxotheca mit demselben Recht in jede der Untersamilien Brady's stellen. Vielmehr glaube ich, dass die Variabilität der Schale und die Formveränderlichkeit des ganzen Thieres daraus hinweist, dass wir es mit einem sehr ursprünglichen Organismus zu thun haben, und stelle ich ihn daher isolirt an den Ansang der Astrorhizidae

In neuester Zeit hat zum ersten Male Neumann (45) den Versuch gemacht, die natürlichen Verwandtschaftsverhältnisse der Foraminiferen festzustellen. Durch sehr scharfsinnige Beweisführung hat er es im hohen Grade wahrscheinlich gemacht, dass die kalkschaligen Foraminiferen von den agglutinirenden Formen abstammen. Andererseits hat er paläontologisch und morphologisch bewiesen, dass unter den agglutinirenden Formen die unregelmäßig agglutinirenden, die Astrorhiziden, die ursprünglichsten sind, und in dieser Abtheilung stellt er Psammosphaera und Sorosphaera als die einfachsten hin (45, p. 43). Nun habe ich vorhin gezeigt, dass Myxotheca, was die morphologische Differenzirung anbetrifft, noch viel tiefer als diese beiden Formen steht, und glaube daraus schließen zu dürfen, dass Myxotheca von den heute lebenden Foraminiferen die ursprünglichste ist, und vielleicht diese oder eine verwandte Form der ganzen Gruppe der Astrorhiziden als Ausgangspunkt gedient hat.

Beschaffenheit der Hülle	Größe des Thieres	Dicke der Gallerthülle	Durch- messer des Kernes	Dicke der Kernmem- bran	Dicke der Chromatin- schicht
1. Nackte Gallerthülle	162,7	4,84	39,06	9,4	6,51
2. dto. (Fig. 7)	213,2	14,28	Kern in Theilung?		
3. Sehr wenig Sand	233,78	48,02	52,8	3,74	1 40,83
4. Dicke Sandhülle	238	7,3	88,28	2,82	9,52
5. Fast nackt	248	16,7	39,08	9	7,44
6. Schwache Sandbedeckung	264,80	2,47	48,4	9	9,52
7. dto.	282,5	5	47,6	2,3	9,52
8. Dicke Sandhülle	406.6	9,52	74,40	4,7	9,52
9. dto.	362	2,84	75,93	2,47	21,7
40.dto. Kern (Fig. 6)	214,20	4,76	83,82	2	14,90

## Maßtabelle in Mikromillimetern $(\mu)$ .

Berlin, Zoologisches Institut, Anfang Juli 4893.

### Nachschrift:

Während des Druckes vorliegender Arbeit hatte ich Gelegenheit, die Fortpflanzung einer niederen Foraminifere zu studiren und fand, längere Zeit selbständig lebende, Entwicklungsstadien, die eine entfernte Ähnlichkeit mit der Myxotheca besaßen. Daher möchte ich die Möglichkeit, dass Myxotheca nur eine unausgebildete Sandforaminifere ist, nicht unerwähnt lassen. Eine genauere Erörterung dieser Frage verschiebe ich auf eine spätere Arbeit.

### Benutzte Litteratur.

- 1. O. Maas, Über die Entwicklung des Süßwasserschwammes. Diese Zeitschr. Bd. XXX. p. 529-530.
- 2. P. Schiefferdecken, Mittheilungen von der Ausstellung wissenschaftlicher Apparate auf der 60. Versammlung deutscher Naturforscher und Ärzte in Wiesbaden. Zeitschr. f. wiss. Mikroskopie. Bd, IV. 4887. p. 348 ff.
- 3. R. Greeff, Pelomyxa palustris, ein amöbenartiger Organismus des süßen Wassers. Archiv für mikr. Anatomie. Bd. X. p. 54 und ibid. II. p. 299.
- 4. R. GREEFF, Über einige in der Erde lebende Amöben und andere Rhizopoden. Archiv für mikr. Anatomie. Bd. II. p. 299.
- 5. O. Israel, Practicum der pathologischen Histologie. Berlin 1893 und Virchow's Archiv. Bd. CV. p. 469.
- 6. O. Bütschli, Studien über die ersten Entwicklungsvorgänge der Eizelle und die Zelltheilung und Conjugation der Infusorien. Abhandl. der Senckenbergschen naturforschenden Gesellschaft. Bd. X. 1876, p. 421.
- 7. GÉZA ENTZ, Studien über Protisten. Budapest 1888. p. 286.

- Max Schultze, Das Protoplasma der Rhizopoden und der Pflanzenzellen. Leipzig 4863. p. 44.
- R. Hertwig u. K. Lesser, Über Rhizopoden und denselben nahestehende Organismen. Archiv für mikr. Anatomie, Bd. X. Suppl.
- L. RHUMBLER, Über Entstehung und Bedeutung der in den Kernen vieler Protozoa
  u. im Keimbläschen der Metazoa vorkommenden Binnenkörper (Nucleolen). Eine Theorie zur Erklärung der verschiedenartigen Gestalt dieser
  Gebilde. Diese Zeitschr. Bd. LVI. 1893. p. 329 ff.
- 11. A. GRUBER, Über einige Rhizopoden aus dem Genueser Hafen. Berichte der naturforsch. Gesellschaft zu Freiburg i. B. Bd. IV. p. 8.
- O. BÜTSCELI, Protozoa. in: BRONN'S Klassen und Ordnungen des Thierreichs. p. 198 u. 202.
- F. E. SCHULZE, Rhizopoden. in: Zoologische Ergebnisse der Nordseefahrt vom 24. Juli bis 9. September 1872. p. 118.
- 44. H. Brady, Report of the Foraminifera dredged by H. M. S. Challenger. p. 62.
- M. Neumayn, Die natürlichen Verwandtschaftsverhältnisse der schalentragenden Foraminiferen. Sitzungsber, der kais. Akad. der Wissensch. Bd. XCVI. Abth. April-Heft. 4887.

## Erklärung der Abbildungen.

#### Tafel II.

- Fig. 4. Eine Myxotheca arenilega mit ausgestreckten Pseudopodien (letztere sehr verkleinert), in der Mitte der Kern (n). t, die sandbedeckte Gallerthülle; das Thier ist von der der Glaswand angehefteten Seite gezeichnet.
- Fig. 2. Dasselbe, von der Rückseite, es hat sehr seine Gestalt verändert und zeigt mehrere nackte Stellen.
- Fig. 3. Vertikalschnitt durch eine auf einer Ulve sitzende Myxotheca. b, Basis t, lamellöse Gallerthülle; f, plasmatische Fortsätze, die den Weichkörper mit der Schale verbinden; n, Kern.
- Fig. 4. Eine Myxotheca ohne Sandhülle, mit Boraxkarmin gefärbt. n, Kern; t, Gallerthülle; t.e. Einziehung der Gallerthülle.
- Fig. 5. Äquatorialschnitt durch den Kern der Myxotheca, mit Hämatoxylin gefärbt. p, Plasma des Weichkörpers; v, Vacuole; m, Kernmembran; ch, Chromatinschicht; r, inneres Netzwerk; nol, Nucleoli?
- Fig. 6. Aquatorialschnitt durch eine andere Kernform der Myxotheca. Bezeichnungen dieselben wie in Fig. 5.
- Fig. 7. Kine Myxotheca mit Boraxkarmin gefärbt. n, Kern in Biskuitform; t, Gallerthülle. Mit Ausnahme von Fig. 4 und 2 sind alle Figuren mit dem Winkelschen Zeichenapparat gezeichnet.
  - Fig. 3, 4 u. 7 bei Klönne und Müller's Oc. II, Obj. 5.
  - Fig. 5 u. 6 bei Zeiss, Oc. IV, homog. Immers. 4/48.

# Über die Natur der sogenannten Exkretkörner der Infusorien.

Von

Dr. W. Schewlakoff, Privatdocent an der Universität Heidelberg.

### Mit Tafel III.

Unter den verschiedenen Einschlüssen, welche im Entoplasma der ciliaten Infusorien angetroffen werden, fallen einige, die in Gestalt von rundlichen Körnern oder Krystallen auftreten können, durch ihre starke Lichtbrechung ganz besonders auf. Diese Gebilde, welche von Bütschli<sup>1</sup> als Exkretkörner und von Maupas<sup>2</sup> als doppeltbrechende Körper (corpuscules biréfringents) bezeichnet wurden, erweisen sich im polarisirten Lichte doppelt brechend. In Folge der Doppeltbrechung, welche bereits von Maupas ermittelt wurde, sind sie von anderen Plasmaeinschlüssen leicht zu unterscheiden.

Bei schwachen Vergrößerungen erscheinen die Exkretkörner stark glänzend und undurchsichtig, so dass die Infusorien bei starker Anhäufung derselben auch undurchsichtig erscheinen. Betrachtet man sie bei starken Vergrößerungen im durchfallenden Lichte, so zeigen sie eine bräunlichgrüne oder graugrüne Färbung mit einem Stich ins Olivengrüne; im auffallenden Lichte dagegen erscheinen sie stark glänzend und scharf kontourirt. Die Gestalt und Größe dieser Gebilde ist sehr schwankend und wechselt nicht nur bei verschiedenen Formen, sondern auch bei Individuen ein und derselben Art. Die Exkretkörner sind meist mehr oder weniger kugelig oder ellipsoidal bis ganz unregelmäßig; zuweilen sind sie länglich, biskuit- bis hantelförmig und erinnern dann an die unter dem Namen »dumbbells« bekannten krystallähnlichen Gebilde. Öfters zeigen sie eine deutlich krystallinische Beschaffenheit

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup> O. Bütschli, Klassen und Ordnungen des Thierreichs. Protozoa. Bd. I, p. 103—104 u. 278; Bd. II, p. 789 u. Bd. III, p. 1484—1488 u. 1851.

<sup>&</sup>lt;sup>2</sup> E. Maupas, Contribution à l'étude morphologique et anatomique des infusoires ciliés. Arch. d. zool. expér. et génér. 2. Sér. Vol. I. 4883. p. 646—624.

und bestehen aus von scharfen Kanten und Ebenen begrenzten Kryställchen, die selten einzeln, meist in Büscheln oder Gruppen sogen. Wachsthumsformen auftreten.

### 1. Vorkommen der Exkretkörner bei Protozoen.

Die Exkretkörner, resp. Exkretkrystalle, kommen nicht nur bei ciliaten Infusorien vor, sondern wurden auch bei anderen Protozoenklassen beobachtet. Unter den Rhizopoden wurden sie bis jetzt bei verschiedenen Süßwasserformen, und zwar sowohl bei Amoebaea als auch bei Testacea von Auerbach<sup>1</sup>, Carter<sup>2</sup>, Ray Lankester<sup>3</sup>, F.E. Schulze<sup>4</sup>, Maupas<sup>5</sup>, Anderen und mir<sup>6</sup> gefunden. Sie erscheinen gewöhnlich als unregelmäßig begrenzte Körnchen, welche entweder durch das genze Körperplasma zerstreut oder auf gewisse Körperregionen (Testacea) beschränkt sind. Jedoch können sie auch in krystallinischer Gestalt auftreten; so fand Auerbach (l. c. p. 399 und 422, Taf. XX, Fig. 12 und 13) bei Cochliopodium bilimbosum (Amoeba actinophora) und F.E. Schulze (l. c. p. 340—341, Taf. XIX, Fig. 1—3) bei Cochl. pellucidum deutlich ausgebildete Krystalle, welche vermuthlich zum rhombischen System gehören und aus Pyramiden oder Kombinationen, in denen eine Pyramide vorherrscht, bestehen.

Bei den Heliozoen fanden Herrwig und Lesser im Ektoplasma von Heterophrys marina (p. 214) scharf kontourirte, rhombische Krystalle, welche als Exkretkörner anzusprechen wären. Sicher wurden sie dagegen von Maupas (l. c. p. 620) bei Actinosphaerium Eichhorni und Actinophrys sol in der Gestalt von kleinen Körnchen nachgewiesen.

Bei den Flagellaten fand Bürschli<sup>8</sup> die Exkretkörner in der Gestalt von ellipsoidalen Gebilden entweder durch das ganze Entoplasma zer-

- <sup>1</sup> L. AUERBACH, Über die Einzelligkeit der Amöben. Diese Zeitschr. Bd. VII. 1855. p. 365-480. Taf. XIX-XXII.
- <sup>2</sup> H. Carter, On freshwater Rhizopoda of England and India. The annals and magaz. of natur. hist. 8 Ser. Vol. XIII. 4864. p. 48—39. Pl. I—II.
- <sup>3</sup> E. RAY LANKESTER, Lithamoeba discus. Quart. journal of microsc. science. N. S. Vol. XIX. 4879. p. 484—487. Pl. XXIII.
- F. E. SCHULZE, Rhizopodenstudien. Arch. f. mikr. Anat. Bd. XI. 4875. p. 94—139 u. p. 329—853. Taf. V—VII u. XVIII—XIX.
  - <sup>5</sup> E. MAUPAS, Contrib. etc. l. c. p. 620.
- 6 W. Schewiakoff, Über die karyokinetische Kerntheilung der Euglypha alveolata. Morphol. Jahrb. 4888. Bd. XIII. p. 497—498. Taf. VI.
- <sup>7</sup> R. Hertwig u. E. Lesses, Über Rhizopoden und denselben nahe stehende Organismen. Arch. f. mikr. Anat. Bd. X. Suppl. 4874. p. 4—243.
- 8 O. BÜTSCHLI, Beiträge zur Kenntnis der Flagellaten und einiger verwandten Organismen. Diese Zeitschr. Bd. XXX. 4878. p. 205—284. Taf. XI—XV.

Zeitschrift f. wissensch, Zoologie, LVII. Bd.

streut oder angehäuft im hinteren Körpertheil, und zwar bei folgenden Formen: Peranema tricho phorum (Astasia tr.), Anison ema acinus und Entosiphon sulcatum (Anisonema sulc.). Auch bei Chilomonas paramaecium fand Bürschli dieselben in der Schlundregion in der Gestalt von größeren, länglichen Körnchen, was später auch von MAUPAS bestätigt wurde. Es ist sehr wahrscheinlich, dass die Exkretkörner auch bei vielen anderen Flagellaten anzutreffen sind, eben so dass ihnen eine große Verbreitung bei den Protozoen überhaupt zukommt. Diese Vermuthung wurde besonders bezüglich der marinen Rhizopoden bereits von Bürschli (l. c. p. 404) aufgestellt. Immerhin fällt es schwer mit Bestimmtheit zu behaupten, dass die bei verschiedenen Formen beschriebenen Plasmaeinschlüsse mit den sog. Exkretkörnern identisch sind. Dies um so mehr, da die betreffenden Einschlüsse, bei äußerer Ähnlichkeit, chemisch vollkommen verschieden sein können. Ich halte es daher für gerathen, mich nur auf die oben erwähnten Formen zu beschränken, bei denen der Nachweis von Exkretkörnern (in Folge der chemischen Verhalten) als ziemlich sicher betrachtet werden kann.

Bedeutend besser sind die ciliaten Infusorien auf die Exkretkörner untersucht. Nach Maupas' (l. c. p. 648-649) Zusammenstellung sind dieselben bei folgenden Ciliaten sicher nachgewiesen worden: Lacrymaria coronata, L. olor, Lagynus elongatus, Lionotus fasciola, Frontonia leucas, Paramaecium aurelia, P. caudatum, P. putrinum, P. bursaria, Uronema marina, Conchophthirus (Tillina) magna, Halteria grandinella, Oxytricha pellionella, Stylonychia pustulata, St. histrio, Euplotes patella, E. charon, E. vannus, Styloplotes appendiculatus und Aspidisca lynceus. Etwas zweifelhaft ist das Vorkommen der Exkretkörner bei Actinolobus radians, Prorodon farctus und Dileptus anser. Die runden in einer Vacuole eingeschlossenen Körper, die man bei Actinotricha saltans, Amphisia oculata, Onychodromus grandis und Stylonychia mytilus theils im Ektoplasma zerstreut, theils im vorderen und hinteren Körperende angehäuft findet, sowie die bekannten stark lichtbrechenden und von einer Vacuole umschlossenen Körner resp. Kronkretionen des Loxodes rostrum und die gleichfalls in einer Vacuole im vorderen Körperende gelegenen krystallähnlichen Konkretionen der Bütschlia parva und B. neglecta 1 lassen dagegen vermuthen, dass die Körner oder Konkretionen als Exkretkörner zu deuten sind.

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup> A. SCRUBERG, Die Protozoen des Wiederkäuermagens. I. Zool. Jahrb. Abth. für System. Bd. III. p. 372—374.

wahrscheinlich ist es bezüglich der Einschlüsse von Loxodes rostrum, deren Farbe und chemisches Verhalten an die der wahren Exkretkörner erinnert - ein Umstand, auf den bereits Wrzesniowski und Bürschli (Protozoa, p. 1487) hingewiesen haben. Auch die Lage der Konkretionen bei Loxodes, sowie bei den anderen eben erwähnten Formen in einer besonderen Vacuole scheint mehr für als gegen ihre Identität mit den Exkretkörnern zu sprechen, da die typischen von mir bei Paramaecium untersuchten Exkretkörner gleichfalls öfters in Vacuolen anzutreffen sind, in welchen sie, wie wir weiter sehen werden, auch gebildet werden. Wie gesagt, fällt es schwer, über die Natur der letzterwähnten Gebilde etwas Bestimmtes zu sagen, da bei den Ciliaten auch Einschlüsse ganz anderer Natur angetroffen werden. Dazu kommt noch, dass die Exkretkörner bei den Infusorien durchaus nicht allgemein verbreitet sind, ja für einige Formen, wie z. B. Glaucoma, Colpidium, Cyclidium, Stentor, Vorticellen und andere mehr, ist es sogar mit Sicherheit erwiesen worden, dass sie der Exkretkörner entbebren.

Bei den Suctorien sind die Exkretkörner bis jetzt noch nicht sicher nachgewiesen worden, sie werden aber, wie Bütschli (Protozoa, l. c. p. 1851) mit Recht vermuthet, wohl auch bei diesen Protozoen vorkommen. So fand Stein¹ bei Tokophrya Steinii (p. 149; Taf. II, Fig. 2 u. 3 e) und bei Tok. Lichtensteini (p. 227, Taf. V, Fig. 32 f) im hinteren Körperende, dicht über dem Stiel »einen quer rechteckigen Hausen« von dunklen, stark lichtbrechenden Körnchen, die er als Fett deutete. Bei der letzteren Art sand auch Wrzesniowski² im Entoplasma dunkle, glänzende Körnchen, die nicht selten in besondere Vacuolen eingebettet sind, welche dann meist im hinteren Körperende sich anhäusen. Ähnliche Gebilde sand Keppen³ bei Acineta pappilisera und deutete sie als unverdaute Nahrungsreste. Es ist höchst wahrscheinlich, dass sich diese Gebilde bei einer genaueren Untersuchung als Exkretkörner erweisen werden — eine Vermuthung, die bereits von Bütschli geäußert wurde.

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup> F. STEIN, Die Infusionsthiere auf ihre Entwicklungsgeschichte untersucht. Leipzig 4854.

<sup>&</sup>lt;sup>2</sup> A. Wazesniowski, Beiträge zur Naturgesch. der Infusorien. Diese Zeitschr. Bd. XXIX. 4879. p. 269.

<sup>&</sup>lt;sup>3</sup> N. KEPPEN, Beobachtungen über die Infusoria tentaculifera. Mémoir. de la soc. d. natur. de la nouvelle Russie. (Russisch.) Tom. XIII. 4880. p. 24—25. Taf. I, Fig. 6.

### 2. Chemische Natur der Exkretkörner.

### a) Historisches.

Obgleich das Vorkommen der Exkretkörner bei den Protozoen ziemlich lange bekannt war, blieb ihre chemische Zusammensetzung doch unaufgeklärt. Dies rührt hauptsächlich daher, dass die meisten Forscher sich damit begnügten, bloß das Vorhandensein von stark lichtbrechenden Plasmaeinschlüssen zu erwähnen, ohne auf die Natur derselben näher einzugehen, wodurch öfters die heterogensten Gebilde zusammengeworfen wurden. Nur Einzelne haben es versucht, auf Grund der angestellten Reaktionen die chemische Natur der Exkretkörner zu deuten, wobei sie sich meist auf Vermuthungen beschränkten.

So nannte Auerbach (l. c. p. 393) die in den Amöben (resp. Süßwasserrhizopoden) häufig anzutreffenden stark lichtbrechenden Körnchen, die in Gestalt und Größe sehr wechseln können, » fettähnliche « Gebilde. Bezüglich der bei Cochliopodium bilimbosum gelegentlich auftretenden Krystalle, die Auerbach für aus den fettähnlichen Körperchen hervorgegangen erklärt (p. 399), stellte er fest, dass sie eben so wie die fettähnlichen Körnchen selbst, in Alkalien sowie in Essigsäure und Schwefelsäure löslich sind. Daraus schloss er, dass diese Gebilde kein Fett seien, wohl aber aus einer organischen Substanz beständen, und verglich sie in Folge der Lichtbrechungsverhältnisse mit den »Dottertafeln« (p. 423) der Amphibieneier.

Einige Jahre darauf deutete Stein i die scharf kontourirten kleinen Körner vieler Hypotrichen und speciell der Oxytrichen (resp. Psilotrichina Bütschli), sowie die in Vacuolen eingeschlossenen Konkretionen des Loxodes, in Folge ihrer starken Lichtbrechung, als Fettkörner. Auch die ähnlich aussehenden Plasmaeinschlüsse vieler Peritricha wurden für Fettkörner erklärt, obgleich letztere zweifellos ganz anderer Natur als die ersteren sind. Dieser Deutung schlossen sich später auch andere Forscher an, indem sie analoge Gebilde gleichfalls als Fettkörner beanspruchten. Nur die krystallinischen Plasmaeinschlüsse, welche bei Paramaecium aurelia stets anzutreffen sind und bei Euplotes charon und manchen anderen Infusorien vorkommen, glaubte Stein für seine Art Harnkörperchen erklären zu dürfen. Dies um so mehr, als Stein bei Paramaecium bursaria beobachtet haben will, dass diese Körper mit den Exkrementen durch den Anus ausgestoßen werden.

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup> F. Stein, Der Organismus der Infusionsthiere. I. Abth. Leipzig 4859. p. 67 bis 68.

Wazesniowski 1 verglich die in den Vacuolen eingeschlossenen Konkretionen von Loxodes mit den eben erwähnten Plasmaeinschlüssen von Paramaecium und meinte, dass sie in Folge der morphologischen Eigenschaften (dunkle, scharf kontourirte und stark lichtbrechende Körnchen), sowie ihrem chemischen Verhalten nach (löslich in Säuren ohne Gasentwicklung) nicht als Fett zu beanspruchen, sondern eher als dem Harn entsprechende Ausscheidungsprodukte zu deuten wären. In dieser Vermuthung wurde Wazesniowski noch dadurch bestärkt, dass die betreffenden Körner durch Gestalt, Glanz, Farbe und chemisches Verhalten gegen Säuren, den Harnkonkrementen, welche in dem Epithelium des hinteren Theiles des Magens bei Cyclopsine und Cyclops sich anhäufen und durch den After entleert werden, ganz ähnlich seien.

Bürschli<sup>2</sup>, der diese Körner bei verschiedenen Protozoen beobachtete, sprach sich mit Rücksicht auf ihr Verhalten gegen Reagentien (unlöslich in Alkohol und Äther und löslich in Mineralsäuren) gegen ihre Fettnatur aus. Er erklärte sie für Endprodukte des Stoffwechsels und bezeichnete sie treffend als Exkretkörner. Ihre chemische Natur untersuchte er nicht näher, glaubte aber in ihnen, in Folge der krystallinischen Beschaffenheit, welche sie bei einigen Infusorien aufweisen, oxalsauren Kalk vermuthen zu dürfen.

Entz<sup>3</sup> fand die Exkretkörnchen (Zersetzungskörnchen nach ihm) bei den in Konjugation begriffenen Lionotus fasciola vor; dabei bemerkte er, dass diese Gebilde auch außerhalb der Konjugation am vorderen und hinteren Körperende stets anzutreffen sind. Er deutete sie als den Harnkonkrementen entsprechende Zersetzungsprodukte, welche wahrscheinlich aus harnsaurem Natron beständen, da sie mit den in den Malpight'schen Gefäßen der Insekten enthaltenen Harnkonkrementen übereinzustimmen schienen.

Balbiani<sup>4</sup> beobachtete starke Anhäufungen von Exkretkörnern im Protoplasma von konjugirten Stylonychia mytilus und deutete sie als Verbrennungsprodukte der Körpersubstanz. Seiner Ansicht nach soll die Verbrennung während der Konjugation, in Folge der energischeren Athmung und des Fehlens der Nahrungsaufnahme, schneller

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup> A. Wrzesniowski, Beobachtungen über Infusorien aus der Umgebung von Warschau. Diese Zeitschr. Bd. XX. 4870. p. 498—494.

<sup>&</sup>lt;sup>2</sup> O. Bütschli, Beiträge etc. l. c. p. 254 und Protozoa, l. c. p. 403-404.

<sup>&</sup>lt;sup>3</sup> G. Entz, Über einige Infusorien des Salzteiches zu Szamosfalva. Termeszetrajzi Füzetek. Vol. III. 4879. p. 40—44.

<sup>4</sup> E. G. Balbiani, Les Protozoaires. Leçons faites au Collége de France. Journ. de micrographie. T. VI. 1882. p. 457.

vor sich gehen, wodurch auch die reichere Ansammlung der Körnchen bedingt wird. Bezüglich der chemischen Natur der Exkretkörner kam Balbiani, wie er selbst sagt, zu keinem endgültigen Resultate. Er stellte nur fest, dass sie von den kleineren Körnchen, welche von Osmiumsäure gebräunt werden und daher fettiger Natur sind, zu unterscheiden wären und erklärte sie, wegen ihrer Löslichkeit in Alkalien, für Eiweißstoffe.

Am eingehendsten wurden die Exkretkörner von Maupas 1 untersucht. Er wies zuerst ihre Doppelbrechung nach und stellte ihr Verhalten gegen verschiedene Reagentien fest. Auf Grund ihrer physikalischen und chemischen Eigenschaften glaubte Maupas den Schluss ziehen zu dürfen, dass die Exkretkörner als harnsaures Natron anzusprechen wären. Als weiteren Beleg führte Maupas an, dass die Krystallaggregate, in welchen die Exkretkörner bei einigen Infusorien auftreten, den von Robin und Verdeil (Traité de chimie anatomique. Atlas) abgebildeten Krystallformen des harnsauren Natrons nicht unzähnlich sind.

Endlich will Reumbler? durch chemische Reaktionen (Murexidreaktion) bestimmt nachgewiesen haben, dass die Exkretkörner (Einschlüsse der Assimilationsprodukte nach ihm) aus Harnsäure bestehen. Als Untersuchungsobjekt diente ihm Stylonychia mytilus, und verfuhr er dabei folgendermaßen: Zu einem Wassertropfen mit großen Stylonychien wurde auf dem Objektträger Salpetersäure zugesetzt und der Objektträger so lange erhitzt, bis alle Salpetersäure verdampft war. Nach dieser Manipulation erschienen die Exkretkörner gelbroth und färbten sich bei Zusatz von Kalilauge oder Ammoniak blau bezw. roth. Diese Versuche halte ich mit Bürscull (l.c. p. 1485) für ganz unzutreffend und durchaus nicht beweisend; denn erstens sind die Exkretkörner nach den Beobachtungen sämmtlicher früherer Forscher wie auch nach den meinigen in Salpetersäure (selbst 4% iger), sowie in Alkalien löslich, und zweitens ist die von Rhumbler ausgeführte Reaktion durchaus keine Murexidprobe und beweist demnach nicht das Vorhandensein der Harnsäure bezw. ihrer Salze. Bekanntlich besteht ja die Murexidreaktion darin, dass die in Wasser unlösliche (im tiblichen Sinne) Harnsäure (bezw. schwer löslichen harnsauren Salze) bei der Behandlung mit Salpetersäure

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup> E. Maupas, Contrib. etc. l. c. p. 616—621. Taf. XX, Fig. 48—21 und Sur Coleps hirtus. Archiv. de zool. expér. et génér. 2 Sér. Vol. III. p. 352. Taf. XVII, Fig. 44.

<sup>&</sup>lt;sup>2</sup> L. RHUMBLER, Die verschiedenen Cystenbildungen und die Entwicklungsgeschichte der holotrichen Infusoriengattung Colpoda. Diese Zeitschr. Bd. XLVI. p. 559—560.

gelöst und beim Verdampfen in Purpursäure übergeführt wird, welche als Rückstand zurückbleibt — und mit Ammoniak oder Kalilauge die entsprechenden schön farbigen Salze — rothes Ammoniumpurpurat oder Murexid und blaues Kaliumpurpurat liefert. Unbegreiflich ist es mir daher, auf welche Weise die charakteristische Färbung an den bei der Behandlung mit Salpetersäure ungelöst (?) gebliebenen Exkretkörnern auftreten konnte.

Aus unserer historischen Übersicht ist somit zu ersehen, dass die chemische Zusammensetzung der Exkretkörner bis jetzt noch nicht mit Sicherheit ermittelt wurde, sondern dass bezüglich der Natur derselben bloß Vermuthungen ausgesprochen wurden. Eines nur schien zweisellos zu sein, dass wir es hier mit einem Endprodukt des Stoffwechsels zu thun haben. Ein genaueres Studium der Exkretkörner erschien daher sehr erwünscht, da die Feststellung ihrer Natur uns einen Einblick in den Stoffwechsel der Protozoen verschaffen konnte. Auf diese muthmaßliche Bedeutung der Exkretkörner ist schon vor eirea 20 Jahren von Bütschliß hingewiesen worden.

## b) Eigene Untersuchungen.

Zu Demonstrationszwecken hatte ich in diesem Sommer mehrere Kulturen von Paramae cium caudatum angelegt. Die Infusorien wurden in Heudekokt mit Fleisch gezüchtet, vermehrten sich lebhaft, und sahen sehr wohlgenährt aus. Eine Betrachtung derselben ergab, dass sie von relativ großen und schönen Exkretkörnern resp. Exkretkrystallen stark erfüllt waren, so dass mir das Material sehr geeignet erschien, um an ihm die Ermittelung der chemischen Natur der Exkretkörner zu versuchen.

Die Exkretkörner lagen entweder durch das ganze Entoplasma mehr oder weniger gleichmäßig zerstreut, oder zeigten bei einigen Individuen die Tendenz sich im vorderen und hinteren Körperende anzuhäufen. Bei in Konjugation begriffenen Exemplaren lagen sie meist in der mittleren Körperregion um den Makronucleus herum. Bei den meisten Individuen fanden sie sich nicht frei im Entoplasma, sondern in Vacuolen, welche gleich den Nahrungsvacuolen durch die Plasmacirkulation im Körper beständig herumgeführt wurden.

Gestalt und Größe. Die Gestalt der Exkretkörper ist sehr wechselnd, wie man aus beigegebenen Figuren (Fig. 3—6) ersehen kann. Die meisten besitzen krystallinische Beschaffenheit; einige von ihnen erscheinen als sogenannte Wachsthumsformen (Fig. 3 a), an

<sup>1</sup> O. Bütschli, Beiträge etc. l. c. p. 251.

denen man einzelne schief abgestutzte Prismen mit Deutlichkeit wahrnehmen kann. Andere zeigen eine büschelförmige (b) oder garbenförmige (c) Gestalt und sind aus einzelnen dünnen Nadeln zusammengesetzt, oder sie erscheinen als Drusen (d), die gleichfalls aus Bündeln von kleinen Nadeln bestehen, welche in der Mitte zusammenstoßend nach allen Richtungen des Raumes ausstrahlen. Seltener traf ich einzelne oder kreuzförmig angeordnete Nadeln (e), die dann gewöhnlich recht klein waren. Manche Krystallaggregate zeigten abgerundete Ecken und waren theilweise von krummen Flächen begrenzt (f); diese Formen führten allmählich zu den biskuitförmigen oder hantelförmigen (q) Gebilden über, welche gleichfalls aus kleinen innig verbundenen Krystallnädelchen zusammengesetzt sind. Auch waren ziemlich regelmäßige cylindrische Gebilde (h) mit abgerundeten Enden anzutreffen. Außerdem fanden sich noch kugelige oder ellipsoidale (i) bis ganz unregelmäßig begrenzte Körnchen (k) vor, von denen die letzteren von geraden sowie krummen Flächen begrenzt waren. Die Körner finden sich entweder einzeln vor (i, k), oder sind zu größeren Konkretionen (e) vereinigt. Betrachtet man solche runde oder unregelmäßig begrenzte Körner bei stärkeren Vergrößerungen (Apochr. hom. Imm. 2 mm, Oc. 12), so erscheinen sie nicht homogen, sondern zeigen eine streifige Zeichnung (Fig. 4 u. 5), wobei die Streifen entweder parallel zu einander verlaufen oder strahlig um den Mittelpunkt des Körnchens angeordnet sind. Demnach bestehen die Körner aus einzelnen Krystallen resp. Nadeln.

Eben so wie die Gestalt schwankt auch die Größe der Exkretkörner, und zwar nicht nur bei verschiedenen Individuen, sondern bei ein und demselben. So betrug die Länge der Krystallaggregate 0,003 bis 0,014 mm, wogegen die Körnchen 0,0018—0,003 mm im Durchmesser hatten.

Farbe und optisches Verhalten. Die Farbe und das optische Verhalten der Exkretkörner resp. Krystalle ist bereits am Anfang der Arbeit erwähnt worden. Im durchfallenden Lichte erscheinen sie graugrün bis bräunlichgrün mit einem Stich ins Olivengrüne, im auffallenden Lichte — opak und stark glänzend. Sie sind sehr stark lichtbrechend, stärker als Dammarlack oder Kanadabalsam, so dass ihr Brechungsindex mehr als 1,528—1,54 betragen muss, also etwa dem des Quarzes (1,54—1,55) gleichkommen kann. Im polarisirten Lichte erweisen sie sich deutlich doppeltbrechend, worauf schon Maupas hingewiesen hat. Gegen Druck verhalten sich die Exkretkörner verschieden. Bei vorsichtig ausgeübtem Drucke zerbröckeln die büschel- oder garbenförmig gebauten (Fig. 3 b—d) in einzelne kleine Körperchen oder

Kryställchen, die ihre Doppelbrechung beibehalten — aus welchem Grunde wahrscheinlich Stein 1 sie als spröde bezeichnete. Etwas anders verhalten sich die großen Krystallaggregate (Fig. 3 a u. f), sowie die biskuitförmigen Gebilde (Fig. 3 g) und die kleinen Exkretkörnchen (Fig. 3 i). Dieselben lassen sich nämlich bei stark ausgeübtem Drucke ganz platt quetschen; es entstehen dabei Risse, und nur die äußersten Enden der Krystallaggregate zerfallen in kleine krystallähnliche Bröckel, wogegen die große Masse ganz breit gedrückt wird. Jedoch auch bei solchen plattgedrückten Exkretkörpern ist bei starken Vergrößerungen eine Streifung nicht zu verkennen, was darauf hinzudeuten scheint, dass die Exkretkörner aus kleinen Körperchen bezw. Kryställchen bestehen. Dieses Verhalten gegen Druck ist auch von Maupas (l. c. p. 647) festgestellt worden, wobei er bemerkte, dass die zerdrückten Krystalle ihre Doppelbrechung verlieren.

Verhalten zu Lösungsmitteln. Die im Nachstehenden zu schildernden Ergebnisse über das Verhalten der Exkretkörner zu Lösungsmitteln wurden sowohl an ganzen Paramaecien, als auch an durch Zerquetschen isolirten Exkretkörnern gewonnen. Da, wo bei den angestellten Versuchen nichts Besonderes bemerkt wird, sind immer isolirte Exkretkörner gemeint. Ich halte es für kaum nöthig hinzuzufügen, dass die Auflösung isolirter Exkretkörner bedeutend schneller erfolgt, als solcher, welche im Entoplasma der Paramaecien liegen.

Wasser. Im kalten Wasser sind die Exkretkörner unlöslich im ublichen Sinne. Ich verfolgte sie über eine Stunde unter dem Mikroskop, ohne dass irgend welche Veränderungen an ihnen wahrzunehmen waren. Bringt man sie in eine feuchte Kammer und leitet von Zeit zu Zeit Wasser durch (selbstredend unter mikroskopischer Kontrolle, damit beim Durchleiten des Wassers die Krystalle nicht fortgeschwemmt werden), so lösen sie sich in circa 24 Stunden vollkommen auf. Aus der großen Menge Wasser, welche zum Auflösen der äußerst kleinen Exkretkörner gebraucht wird, kann man schließen, dass das Wasser sehr geringe Mengen von der Substanz auflöst, vielleicht 1 Theil der Substanz in 10000—20000 Theilen Wassers — so dass die Substanz als unlöslich (im üblichen Sinne) zu bezeichnen wäre. Die im Entoplasma solcher Paramaecien enthaltenen Exkretkörner, welche durch Hitze oder Alkohol abgetödtet sind, lösen sich noch langsamer und brauchen etwa 48 Stunden dazu.

In heißem Wasser sind die Exkretkörner etwas schneller löslich. Leitet man siedendes Wasser mehrfach durch, so bleiben die Krystalle

<sup>1</sup> F. STEIN, Der Organismus etc. l. c. p. 68.

unverändert, bringt man dagegen den Objektträger auf das Wasserbad, so lösen sich dieselben in eirea einer Stunde völlig auf. Um die Auflösung genauer zu verfolgen, untersuchte ich sie auf dem heizbaren Objekttische. Derselbe wurde auf 75-80° C. erhitzt, während durch das Praparat beständig siedendes Wasser durchgeleitet wurde. Beim Auflösen schmelzen die Exkretkörner resp. Krystalle nicht von außen ab, sondern behalten bis zuletzt ihre Umrisse, welche erst allmählich verschwinden. Nach etwa 1/2 Stunde verlieren die Krystalle ihre graugrune Farbe und werden vollkommen durchsichtig; dabei bekommen sie eine bröckelige Beschaffenheit (Fig. 6 b) und ein Theil der Substanz wird aufgelöst, ohne dass die allgemeine Gestalt verändert wird. Nach einer weiteren Stunde bleibt nur ein Residuum (die allgemeine Gestalt des Krystalls) zurück, welches das ursprüngliche Lichtbrechungsvermögen eingebüßt hat und im Polarisationsapparat einfach brechend erscheint. Bald verschwindet auch dieser letzte Rest. Auch an ganzen Paramaecien ist es mir gelungen die Auflösung der Exkretkörner in heißem Wasser nachzuweisen. Dieselben wurden in einem kleinen Reagensglase mit Wasser gekocht, wobei die Auflösung erst nach circa 2 Stunden erfolgte.

Mineralsäuren. Schwefel-, Salpeter- und Salzsäure, koncentrirte sowie verdünnte (40% ige und sogar 4% ige) lösen isolirte sowie in Paramaecien enthaltene Exkretkörner sofort und ohne Gasentwicklung auf. Am langsamsten löst die 4% ige Salpetersäure, jedoch braucht auch sie nur 4—2 Minuten dazu. Nach Maupas (p. 648) sollen die Exkretkörner auch in Chromsäure löslich sein. Die Auflösung in den Mineralsäuren erfolgt so schnell, dass man den Process nicht näher verfolgen kann. Bei der Behandlung mit 4% iger HNO3 glaube ich gesehen zu haben, dass die Körner rasch von außen abschmelzen.

Essigsäure. In koncentrirter Essigsäure erfolgt die Auflösung sehr langsam. Verdünnte (10% ige) Essigsäure löst gleichfalls schwer auf, doch bedeutend leichter (in circa 10—20 Minuten) als die koncentrirte. Bei Auflösung der Krystalle in der Essigsäure findet dasselbe Verhalten statt, welches bei der Auflösung in heißem Wasser geschildert wurde.

Ammoniak und Alkalien. In gewöhnlichem Ammoniak (Liqu. ammon. caust.) lösen sich die Exkretkörner auf, aber bedeutend langsamer als in Säuren. Noch langsamer erfolgt die Auflösung in halb oder zum vierten Theil verdünntem Ammoniak, ja es lösen sich sogar früher manche Bestandtheile des zerdrückten Plasmakörpers des Paramaeciums, und erst später beginnt die Auflösung der Exkretkörner. Dabei verlieren sie ihre Farbe, büßen ihre Lichtbrechung ein und

werden bröckelig, worauf dann die einzelnen Bröckel aufgelöst werden, bis die Krystalle vollkommen verschwinden. 35%0 ige Kali- oder Natronlauge löst ziemlich schnell auf. Verdünnte Lösungen wirken etwas langsamer ein; 4%0 ige KHO zeigt ähnliches Verhalten wie vierfach verdünntes  $NH_3$ .

Lösungen von Salzen. Es wurden verschiedene in Wasser lösliche Salze angewandt, so NaCl, NH<sub>4</sub>Cl, Na<sub>2</sub>CO<sub>3</sub> und Na<sub>2</sub>HPO<sub>4</sub> von verschiedenen Koncentrationen (gesättigte bis 5%/0 ige Lösung). In diesen Salzlösungen werden die Exkretkörner ziemlich langsam (20 Minuten bis zu 2 Stunden) aufgelöst, jedoch bedeutend leichter als im destillirten Wasser. Die Auflösung erfolgt unter denselben Erscheinungen, welche bei Auflösung in heißem Wasser oder NH<sub>3</sub> geschildert wurden. Auch in menschlichem Harn, welcher sauer reagirte, lösen sich die Extretkörner, wenn auch ziemlich langsam, auf. Nach Maupas' Angaben werden die Krystalle in Chlorzinkjod ebenfalls gelöst.

Alkohol und Äther. In absolutem Alkohol sind die Krystalle unlöslich. Die Paramaecien wurden mehrere Tage in demselben gehalten, ohne dass man eine Spur von Veränderung an Exkretkörnern bemerken konnte. Eben so verhielten sie sich auch in einem Gemisch von Alkohol und Äther, in welchem die Paramaecien einige Tage bei einer Temperatur von 40°C. verblieben. Dessgleichen unlöslich sind die Exkretkörner in Schwefelkohlenstoff. Auch 4% jege Osmiumsäure blieb wirkungslos.

Verhalten gegen Farbstoffe. In schwacher Jodtinktur bleiben die Exkretkörner unverändert. Von Hämatoxylin und Alaunkarmin (nach Maupas auch von Pikrokarmin) werden sie nicht gefärbt. Eben so wenig werden Anilinfarbstoffe aufgenommen. Leitet man eine alkoholische oder wässerige Methylenblau- oder Methylviolettlösung durch, so scheinen die Krystalle, besonders wenn sie nicht isolirt wurden, einen farbigen Ton anzunehmen; wäscht man aber den überschüssigen Farbstoff mit Wasser aus, so sieht man deutlich, dass die Exkretkörner keinen Farbstoff aufgenommen haben, was besonders deutlich an isolirten Krystallen zu sehen ist.

Zusammen fassung. Fassen wir die Resultate dieser Versuche zusammen, so ergiebt sich, dass die Exkretkörner- resp. Krystalle sehr schwer löslich (unlöslich im tiblichen Sinne) in Wasser sind, schwer löslich in koncentrirter Essigsäure und verdünntem Ammoniak, leichter in Lösungen verschiedener Salze, schwacher Essigsäure und Ammoniak, dagegen sehr leicht löslich in Mineralsäuren und Alkalien, unlöslich in Alkohol, Äther und Schwefelkohlenstoff. Die negativen Resultate gegen Farbstoffe erlaubten den Schluss, dass weder eine

eiweißartige Substanz, noch ein Kohlenhydrat vorlag. Das Verhalten gegen Osmiumsäure, sowie Alkohol und Äther schloss auch die Fettnatur der Exkretkörner aus. Da nun die übrigen Reaktionen, sowie das optische Verhalten und die Gestalt der Exkretkörner für Harnsäure resp. ihre Salze zu sprechen schienen, und da außerdem diese Vermuthung bereits von mehreren Forschern ausgesprochen war, so lag es auf der Hand dieselben zunächst auf Harnsäure, und zwar mittels der Murexidreaktion zu prüfen.

Zu diesem Zwecke brachte ich in ein Uhrschälchen circa 1 cm der Kulturstussigkeit, in welcher reichlich Paramaecien mit schönen Exkretkrystallen enthalten waren (schätzungsweise 10000-20000 Stück) und ließ das Wasser bis auf einen geringen Bodensatz verdunsten. Dazu fügte ich Salpetersäure, brachte, nachdem die Exkretkörner gelöst waren, einige Tropfen davon auf einen Porzellandeckel, und ließ sie über dem Wasserbade zur Trockne eindampfen. Der Verdampfungsrückstand war niemals roth (wie es für Harnsäure charakteristisch ist), sondern glänzend citronengelb; derselbe war in Ammoniak löslich und lieferte auf Zusatz von Natronlauge beim Eindampfen einen schmutzigrothen oder braunrothen Rückstand. Wenn demnach die Murexidreaktion, die doch selbst für sehr geringe Mengen recht empfindlich ist, negativ aussiel, so schien die erhaltene Reaktion die Vermuthung nahe zu legen, ob wir hier nicht einen Xanthoproteinkörper, und zwar Xanthin oder Guanin vor uns hätten. Dies um so mehr, als die oben geschilderten Reaktionen der Exkretkörner (Verhalten zu Lösungsmitteln) mit denen des Xanthins oder Guanins (unlöslich in Alkohol und Äther, unlöslich im üblichen Sinne in Wasser, schwer löslich in NH3, dagegen leicht löslich in NaHO und Mineralsäuren) übereinstimmten. Außer diesen hesitzen Xanthin und speciell Guanin recht charakteristische Reaktionen, welche bei Hoppe-Seyler 1 und Halliburton-Kaiser 2 zusammengestellt sind. Ich hielt es daher für gerathen diese Reaktionen zunächst an reinem Xanthin und Guanin durchzumachen, um dann die entsprechenden Reaktionen an den Exkretkörnern besser beurtheilen zu können. Durch die Freundlichkeit des Herrn Geheimrath Kühne, dem ich auch an dieser Stelle meinen aufrichtigen Dank entgegenbringen möchte, stand mir Xanthin und Guanin zur Verfügung, an denen ich alle Reaktionen (auch die von CAPRANICA) durchprobiren konnte.

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup> F. HOPPE-SEYLER, Handbuch der physiologisch- u. pathologisch-chemischen Analyse. 6. Aufl. Berlin 4893. p. 148—116.

<sup>&</sup>lt;sup>2</sup> W. HALLIBURTON u. K. KAISER, Lehrbuch der chemischen Physiologie und Pathologie. Heidelberg 4893. p. 440—442.

Nachdem ich über das Wesen und den Gang der charakteristischen Reaktionen auf Guanin und Xanthin durch eigene Erfahrung informirt war, wandte ich dieselben auf die Exkretkörner an. Um die betreffende Substanz in größeren Mengen zu bekommen, wurde folgendes Verfahren eingeschlagen, welches mir von Professor Bürschli empfohlen wurde. Kulturen, welche von Paramaecium (P. caudatum) wimmelten, wurden durch einen kleinen Thoncylinder mittels einer Wasserpumpe filtrirt. Der gallertige Rückstand, welcher fast ausschließlich aus Paramaecien bestand, wurde vorsichtig aus dem Thoncylinder herausgenommen, in einem Uhrschälchen auf dem Wasserbade bis zur Trockne eingedampft und in einem kleinen Achatmörser zerrieben. Der fein gepulverte Ruckstand wurde darauf mit etwa 3 ccm 50/niger Salzsäure (in destillirtem H<sub>2</sub>O) auf dem Wasserbade 1 Stunde ausgekocht, filtrirt, und bis zu 1/5 des Volums vorsichtig eingedampft. Auf die beschriebene Weise erhielt ich etwa 0,5 ccm der in Salzsäure gelösten Exkretkörnersubstanz, womit ich einige Reaktionen versuchen konnte.

Es wurden zwei gleiche Proben hergestellt. Zu der ersten Probe verwandte ich eine Kultur von Paramaecien, welche im gewöhnlichen Wasser mit Zoogloea und Bakterien gefüttert wurden. Die Paramaecien waren in sehr großer Menge vorhanden, enthielten aber recht kleine (runde bis unregelmäßig begrenzte) Exkretkörner. Vor dem Filtriren wurde das Zoogloeahäutchen, welches die Kulturschale kontinuirlich überzog, vorsichtig entfernt, so dass die Flüssigkeit fast nur Paramaecien enthielt. Ich bestimmte auch schätzungsweise (so genau es ging) die Anzahl der Paramaecien, die zur Herstellung der Exkretkörnerlösung verbraucht wurden. Die Kultur wurde mit einem Glasstabe recht energisch umgerührt (um die Paramaecien ziemlich gleichmäßig in der Flüssigkeit zu vertheilen) und mittels eines Kapillarröhrchens, welches zuvor kalibrirt wurde, ein kleiner Tropfen herausgenommen. Dieser Tropfen wurde auf einen Objektträger gebracht, die Paramaecien mit Osmiumsäuredämpfen abgetödtet und (nach dem für Blutkorperchen üblichen Verfahren) gezählt. So enthielt ein kleiner Tropfen von 0,02 ccm Flüssigkeit durchschnittlich 450 Stück, oder 1 ccm 22600 Stück Paramaecien. Da ich aber 74 ccm Kulturslüssigkeit filtrirte, so enthielt demnach der Rückstand etwa 1 600 000 Paramaecien.

Zur Herstellung der zweiten Probe verbrauchte ich eine Kultur von Paramaecien, welche in einer Heuabkochung gezüchtet und mit verwesendem Fleisch gefüttert wurden. Diese Kultur enthielt zwar eine etwas geringere Anzahl von Paramaecien, dafür aber waren sie von schönen und großen Exkretkrystallen dicht erfüllt. So enthielt ein Tropfen von 0,02 ccm Flüssigkeit 470—200, oder 4 ccm 8500—40000

Stuck Paramaecien. Ich filtrirte 90 ccm Flüssigkeit und hatte im Rückstand circa 760 000—900 000 Paramaecien. Bei dieser Probe bestimmte ich auch das Gewicht der Trockensubstanz. Der aus dem Thoncylinder herausgenommene Rückstand wurde in einem Uhrschälchen bis zur Trockne eingedampft, darauf ½ Stunde bei 400° C. getrocknet und gewogen. Nach Abzug des Gewichts des Uhrschälchens betrug somit das Gewicht der Trockensubstanz von etwa 700 000 Paramaecien (viele bleiben doch in dem Thoncylinder zurück) — 0,0446 g. Demnach würde 4 Paramaecium 0,00002 mg Trockensubstanz (Protoplasma sammt Einschlüssen) enthalten, oder mit anderen Worten 50 000 Paramaecien 4 mg Trockensubstanz liefern.

Die durch Auflösung der Exkretkörner in Salzsäure erhaltene Flussigkeit war vollkommen klar und besaß eine schwach gelbliche (weingelbe) Farbe; es wurden mit ihr folgende Reaktionen angestellt. Zunächst wurde ein Tropfen derselben auf einem Porzellanscherben eingetrocknet und mit rauchender Salpetersäure eingedampft. Der Rückstand war glänzend citronengelb, löste sich in NH3 und NaHO, und hinterließ beim vorsichtigen Eindampfen nach NaHO-Zusatz einen schmutzig rothen oder rothbraunen Rückstand. Diese Reaktion war nicht charakteristischer als die, welche ich schon früher (s. p. 44) erhalten hatte, und wenn man auch nach ihr auf das Vorhandensein von Xanthoproteinkörpern (speciell Xanthin oder Guanin) schließen konnte, so war doch nicht angezeigt anzunehmen, dass die Exkretkörner ausschließlich aus dieser Substanz bestehen sollten, da bei der verbrauchten Quantität die Reaktion viel charakteristischer hätte ausfallen müssen. Andererseits ist es nicht unmöglich, dass verschiedene organische Substanzen, welche durch Behandeln mit HCl aus dem Protoplasmakörper der Paramaecien extrahirt wurden, mit HNO3 einen gelben Rückstand hinterlassen können.

Noch minder beweisend fielen die von Capranica 1 für Guanin vorgeschlagenen Reaktionen aus. Nach ihm geben kalt gesättigte Lösung von Pikrinsäure, koncentrirte Lösung von Ferricyankalium (rothes Blutlaugensalz), sowie koncentrirte Lösung von einfach chromsaurem Kali mit salzsaurer Guaninlösung — charakteristische krystallinische Doppelsalze. Es gelang mir auch dieselben mit reinem Guanin zu erhalten, dagegen führten die Versuche mit der salzsauren Lösung der Exkretkörner zu keinem Resultate.

Als eine weitere sehr charakteristische Reaktion für Guanin wird das salzsaure Guanin selbst angeführt, welches beim vorsichtigen Ein-

<sup>1</sup> S. Capranica, Vorläufige Mittheilung einiger neuer Guanin-Reaktionen. Zeitschrift für physiol. Chemie. Bd. IV. 4880. p. 238—236.

trocknen der betreffenden Lösung in langen, gewöhnlich büschelförmig angeordneten Nadeln (vierseitige Säulen) auskrystallisirt. Diese Krystalle zeigen außerdem ein charakteristisches Verhalten im polarisirten Lichte, indem bei ihnen nach Behrens', Kossel's und Schiefferdecker's <sup>1</sup> Angaben die Auslöschungsrichtung mit den Kanten einen Winkel von 27—30° bildet. Durch vorsichtiges Eintrocknen einer schwachen salzsuren Guaninlösung gelang es mir mit Leichtigkeit die entsprechenden Krystalle zu erhalten, jedoch bildete bei ihnen im polarisirten Lichte die Auslöschungsrichtung mit den Kanten einen Winkel von 40—42°.

Es galt nun, die durch Auflösung der Exkretkörner in HCl erhaltene Flüssigkeit auf diese Reaktion zu prüsen. Zu diesem Zwecke brachte ich kleine Tropfen von den beiden Proben auf den Objektträger und ließ dieselben vorsichtig eintrocknen. Nach dem Eintrocknen erhielt ich lange prismatische Krystalle, welche theils in einzelnen Nadeln auftraten, theils buschelartig angeordnet waren; auch konnte man kleine Sechsecke beobachten (Fig. 7). Selbstredend waren die Krystalle um so schöner ausgebildet, je langsamer sie auskrystallisirten, und waren in der zweiten Probe bedeutend reichlicher als in der ersten vorhanden. Die Krystalle waren sehr hygroskopisch und zerflossen sehr leicht, wenn sie in eine feuchte Atmosphäre gebracht wurden. Dieselben waren den salzsauren Guaninkrystallen sehr ähnlich, unterschieden sich aber wesentlich von ihnen durch ihr optisches Verhalten. Im polarisirten Lichte erschienen sie schwach doppeltbrechend und erfolgte die Auslöschung parallel der Längsachse der Krystalle. Schaltete man ein Gipsplättchen ein, so erwiesen sie sich positiv, d. h. die kleine Elasticitätsachse lag in der Richtung der Längsachse des Krystalls, wogegen die große senkrecht zu derselben lag (Fig. 8). Sie scheinen dem rhombischen Systeme anzugehören und konnte man bei einigen größeren Krystallen die Winkel wenigstens annähernd bestimmen 2. So betrugen die beiden gleichen Winkel  $\alpha$  (Fig. 8) je 128° und der dritte \$ 104°.

Nach dem eben geschilderten Verhalten der Krystalle zu urtheilen, lag die Vermuthung ziemlich nahe, dass dieselben mit den salzsauren Guaninkrystallen nicht identisch wären und demnach höchst wahr-

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup> W. Behrens, A. Kossel u. P. Schiefferdecken, Das Mikroskop u. die Methoden der mikroskopischen Untersuchung. Braunschweig 4889. p. 280.

<sup>&</sup>lt;sup>2</sup> Bei der Beurtheilung der optischen Eigenschaften der Krystalle unterstützten mich freundlichst die Herren Geheimrath Rosenbusch und Prof. Bütschli. Die bezüglichen Messungen wurden von Herrn Kollegen Dr. v. Kraatz-Koschlau angestellt. Sämmtlichen diesen Herren bin ich zu großem Dank verpflichtet, welchen ich auch an dieser Stelle aussprechen möchte.

scheinlich aus einer anderen Substanz bestünden. Es lag auf der Hand zunächst zu prüsen, wie diese beiden Krystalle sich beim Glühen verhalten wurden. Erhitzt man die salzsauren Guaninkrystalle auf dem Objektträger über einer Bunsen'schen Flamme, so verkohlten sie zunächst und verbrannten darauf vollkommen, ohne eine Spur zu hinterlassen. Anders verhielten sich die aus den Exkretkörnern der Paramaecien gewonnenen Krystalle. Auf dem Objektträger in derselben Weise geglüht hinterließen sie einen Rückstand, in welchem man außer Kohle noch unveränderte Krystalle wahrnehmen konnte. Setzte man nun diesen einen Tropfen einer 40/0igen Salzsäure oder sogar destillirten Wassers zu, so lösten sie sich vollkommen auf. Dieser Tropfen, auf einen reinen Objektträger übertragen, lieferte nach vorsichtigem Eintrocknen wiederum dieselben nadelförmigen Krystalle (Fig. 7-8), welche auch das gleiche optische Verhalten zeigten. Nun schien es außer jedem Zweisel zu liegen, dass wir es mit einer unorganischen Substanz zu thun haben.

Berücksichtigte man nun das oben geschilderte Verhalten der Exkretkörner resp. Krystalle zu verschiedenen Lösungsmitteln (p. 44—43), so konnte man zunächst an ein Calciumsalz, und da in diesem Fall die Oxalsäure und Schwefelsäure ausgeschlossen waren — an phosphorsauren Kalk denken. Da ich nur über verhältnismäßig geringe Mengen der Lösung von Exkretkörnern in Salpetersäure verfügen konnte, so hielt ich nicht für gerathen dieselbe auf phosphorsauren Kalk direkt zu prüfen, sondern wollte zunächst die charakteristischen Reaktionen an reinem phosphorsauren Kalk versuchen.

Der phosphorsaure Kalk ist bekanntlich im thierischen Körper sehr verbreitet und kommt als eine in Wasser unlösliche (im üblichen Sinne) Verbindung in zwei Formen vor, als normales Calciumorthophosphat (basisches nach früherer Bezeichnung) Ca<sub>3</sub>(PO<sub>4</sub>)<sub>2</sub> und einfach saures Calciumorthophosphat (neutrales nach früherer Bezeichnung) Ca<sub>2</sub>H<sub>2</sub>(PO<sub>4</sub>)<sub>2</sub>. Ich stellte mir zunächst diese beiden Salze chemisch rein dar, löste von jedem 5 mg in 40 ccm 5% iger Salzsäure auf und dampfte die betreffenden Lösungen bis zu etwa 1/5 ihres Volums ein. Auf diese Weise erhielt ich Lösungen von ungefähr derselben Koncentration, wie die der Exkretkörner der Paramaecien. Als ich einen Tropfen von diesen beiden Lösungen auf einem Objektträger vorsichtig eintrocknen ließ, erhielt ich nadelförmige, theils in Büscheln angeordnete Krystalle. welche den eben beschriebenen aus den Exkretkörnern der Paramaecien gewonnenen Krystallen vollkommen ähnlich waren und dasselbe optische Verhalten (im polarisirten Lichte) zeigten. Diese Krystalle bestanden aus zweifach saurem Calciumorthophosphat (saures nach

früherer Bezeichnung) CaH<sub>4</sub>(PO<sub>4</sub>)<sub>2</sub>, in welches die beiden Salze Ca<sub>3</sub>(PO<sub>4</sub>)<sub>2</sub> und Ca<sub>2</sub>H<sub>2</sub>(PO<sub>4</sub>)<sub>2</sub> bei Behandlung mit einer Säure übergeführt werden. An diesen geringen Quantitäten von phosphorsaurem Kalk konnte ich mit Leichtigkeit die Anwesenheit von Calcium und Phosphorsäure, theils mikro-, theils makroskopisch nachweisen.

Da nun nach der Ähnlichkeit (in krystallographischer und optischer Beziehung) der bezüglichen Krystalle zu erwarten war, dass die aus den beiden Proben (durch Auflösung der Exkretkörner in HCl) erhaltenen Krystalle ebenfalis aus CaH<sub>4</sub>(PO<sub>4</sub>)<sub>2</sub> bestehen würden, so wollte ich auch bei ihnen das Calcium, sowie die Phosphorsäure direkt nachweisen und verfuhr dabei folgendermaßen. Zum Nachweis des Calciums brachte ich einige Tropfen der Lösung von Exkretkörnern in HCl auf einen Objektträger und ließ sie eintrocknen. Der Rückstand wurde geglüht und in 50/giger Essigsäure aufgelöst, darauf nochmals eingetrocknet und geglüht. Diese Operation wiederholte ich drei- bis viermal, um die etwa frei vorhandene Salzsäure, welche die Bildung von oxalsaurem Kalk beeinträchtigen konnte, zu entfernen. Darauf setzte ich einen Tropfen von oxalsaurem Ammonium hinzu und erhielt schöne und charakteristische Krystalle von oxalsaurem Kalk. Dieselben traten meist in flachen quadratischen Pyramiden auf und erinnerten an die bekannte Gestalt eines Briefkouverts; auch fanden sich vier- bis achtstrahlige Sterne und kleine Prismen, sowie Wachsthumsformen vor. Sämmtliche Krystalle waren unlöslich in schwacher und koncentrirter Essigsäure, wohl aber löslich in schwacher (40/niger) Salzsäure. Ich habe kaum nöthig hinzuzufügen, dass ich auf gleiche Weise genau dieselben Krystalle von oxalsaurem Kalk aus den dargestellten phosphorsauren Kalklösungen erhielt.

Zum Nachweis der Phosphorsäure brachte ich in ein kleines Reagensgläschen gleiche Theile von molybdänsaurem Ammoniak und Salpetersäure und fügte eine Spur (einen kleinen Tropfen) von der Paramaeciumlösung hinzu. Es entstand sofort eine Trübung, welche beim vorsichtigen Erwärmen eine gelbe Farbe annahm. Unter dem Mikroskop konnte ich kleine Körnchen, resp. Kryställchen, von phosphorsaurem Ammoniummolybdat wahrnehmen. Nach 12 Stunden ruhigen Stehens des Reagensgläschens zeigte sich auf dem Boden desselben ein schön gelber Niederschlag, der vollkommen ähnlich demjenigen war, welcher auf dieselbe Weise aus phosphorsaurem Kalk erhalten wurde.

Wenn es demnach keinem Zweifel mehr unterliegen konnte, dass die durch Auflösung der Exkretkörner in Salzsäure erhaltene Flüssigkeit phosphorsauren Kalk enthielt, so konnte doch ein gewisses Bedenken

Zeitschrift f. wissensch. Zoologie. LVII. Bd.

ausgesprochen werden, ob diese Verbindung von den Exkretkörnern herrührt und nicht sonst im Protoplasma der Paramaecien gelöst oder gar in der Kulturstissigkeit vorhanden sein konnte. Obgleich nun der Umstand, dass die zweite Probe (welche von Paramaecien gewonnen wurde, die eine bedeutend größere Menge von großen Exkretkrystallen, als die der ersten Probe enthielten) mehr Krystalle, d. h. mehr phosphorsauren Kalk als die erste (die aber dafür mehr Paramaecien enthielt) lieserte, gegen diese Annahme zu sprechen schien, so suchte ich doch den phosphorsauren Kalk in den Exkretkörnern direkt nachzuweisen.

Zum Nachweis des Calciums isolirte ich einige Paramaecien (mit schön ausgebildeten Exkretkrystallen) in destillirtem Wasser und brachte sie darauf auf einen Objektträger. Das Wasser wurde durch worsichtiges Absaugen entfernt, so dass die zwei bis drei Paramaecien trocken gelegt wurden. Darauf fügte ich einen Tropfen 50/niger Essigsäure hinzu und wartete bis die Exkretkrystalle aufgelöst wurden. Bei nachherigem Zusatz von Ammoniumoxalat bildeten sich in der unmittelbaren Nähe des Paramaeciums kleine Kryställchen von oxalsaurem Kalk. Auch auf eine andere Weise gelang es den Kalk in den Exkretkörnern nachzuweisen. Die Paramaecien wurden auf die eben beschriebene Weise isolirt, das Wasser entfernt und ein Tropfen Schwefelsäure zugesetzt; die Exkretkrystalle lösten sich momentan auf und es entstanden in der unmittelbaren Nähe der Paramaecien die charakteristischen Nadeln von schwefelsaurem Kalk. Damit diese Reaktion recht gelingen soll, muss man vermeiden, die Schwefelsäure durch ein mit Deckglas bedecktes Praparat durchzuleiten, da hierbei durch den erzeugten Strom die schweselsauren Kalkkrystalle leicht fortgeschwemmt werden. Dieser Umstand wird wohl die Ursache gewesen sein, wesshalb ich beim Prüfen der Exkretkrystalle bezüglich ihres Verhaltens zu verschiedenen Lösungsmitteln die Bildung der Calciumsulfatkrystalle nicht wahrnehmen konnte.

Zum Nachweis der Phosphorsäure verfuhr ich in der oben geschilderten Weise und setzte einen Tropfen von einem aus gleichen Theilen molybdänsaurem Ammoniak und Salpetersäure bestehenden Gemisch hinzu. Es erfolgte eine momentane Auflösung der Exkretkrystalle, wobei sich in der unmittelbaren Nähe der Paramaecien kleine Kryställchen von grünlichgelbem phosphorsaurem Ammoniummolybdat bildeten. Diese Reaktion geht noch besser an durch Zerdrücken der Paramaecien isolirten Exkretkrystallen, nur dass man dabei recht wenig Wasser nehmen, das Gemisch von Ammoniummolybdat und Salpetersäure vorsichtig zusetzen und längeres Durchleiten vermeiden muss, weil sonst die kleinen Kryställchen leicht fortgeschwemmt werden können;

immerhin fällt es nicht schwer, dieselben nachzuweisen, da sie durch den beim Durchleiten entstehenden Strom in längeren Zügen, wenn auch nur zum Theil zurückbleiben. Interessant ist auch das Verhalten des salpetersauren Silbers zu den Exkretkrystallen. Setzt man eine schwache (etwa 50/0 ige) Lösung von AgNO3 zu durch Druck isolirten Exkretkrystallen, so lösen sie sich nicht auf, bekommen aber eine schöne goldgelbe Farbe, was auf die Bildung von phosphorsaurem Silber hinzudeuten scheint.

Aus diesen Versuchen scheint demnach mit ziemlicher Sicherheit hervorzugehen, dass die Exkretkörner resp. Krystalle der Paramaecien, sowie vermuthlich die analogen Gebilde anderer Protozoen aus phosphorsaurem Kalk bestehen. Etwas schwieriger ist es zu entscheiden. in welcher Form der phosphorsaure Kalk in den Exkretkörnern vorhanden ist. Selbstredend sind die Quantitäten zu gering, als dass man daran denken könnte, die Mengen von Calcium und Phosphorsäure quantitativ zu bestimmen. Nach der Analogie des Vorkommens von phosphorsaurem Kalke in verschiedenen Geweben und Flüssigkeiten der verschiedenen Thiere, sowie den angeführten Reaktionen ist es sehr wahrscheinlich, dass wir es mit einem Kalksalze der Orthophosphorsäure zu thun haben. Letztere bildet bekanntlich mit Calcium drei verschiedene Salze, von denen das zweisachsaure CaH<sub>4</sub>(PO<sub>4</sub>)<sub>2</sub> in Folge seiner leichten Löslichkeit in Wasser ausgeschlossen zu sein scheint. und wir demnach in den Exkretkörnern entweder das normale Ca<sub>2</sub>(PO<sub>4</sub>)<sub>2</sub> oder das einfachsaure Ca<sub>2</sub>H<sub>2</sub>(PO<sub>4</sub>)<sub>2</sub> (welche in Wasser sehr schwer löslich - unlöslich im üblichen Sinne sind) zu vermuthen hätten.

Diese beiden Salze finden sich in der Natur außerordentlich verbreitet und sind in allen Theilen des thierischen Organismus, und zwar nicht nur in festen Theilen (Knochen, Zähnen etc.), sondern auch in verschiedenen Geweben, wie z. B. Muskeln und Flüssigkeiten, wie Blut, Milch, Speichel, Harn etc. nachgewiesen worden. Sie kommen entweder im gelösten Zustande, wie z. B. im Muskelsafte, Blutslüssigkeit etc., oder als feste Bestandtheile vor. Als Lösungsmittel dienen Säuren (Milchsäure, Kohlensäure), verschiedene Salze und organische Stoffe, besonders Eiweißstoffe, mit denen sie auch Verbindungen eingehen können. Im festen Zustande finden wir sie in den Knochen und Zähnen vor, oder in Gestalt von größeren und kleineren Konkretionen, die in einigen Organen oder im Harn vorkommen können und als Nieren-resp. Blasensteine bezeichnet werden. Letztere besitzen gewöhnlich eine graue oder schmutzig gelbe Farbe. Auch in Harnsedimenten ist phosphorsaurer Kalk nachgewiesen worden.

Der normale phosphorsaure Kalk Ca<sub>3</sub>(PO<sub>4</sub>)<sub>2</sub>, wenn er im festen Zustande im Organismus angetroffen wird, erscheint immer amorph in der Gestalt von kleinen Körnchen oder Konkretionen. Auch der einfach saure phosphorsaure Kalk Ca<sub>2</sub>H<sub>2</sub>(PO<sub>4</sub>)<sub>2</sub> kommt öfters im festen Zustande vor. So wies ihn Wöhler in einer Konkretion — dem sogen. Belugensteine, nach, welche sich häufig beim Stör (Acipenser huso) in der Nähe der Nieren bildet; Hooper 2, Abel und Thoms fanden denselben in dem Holze von Tectona grandis. Zum Unterschied von Ca<sub>3</sub>(PO<sub>4</sub>)<sub>2</sub> ist Ca<sub>2</sub>H<sub>2</sub>(PO<sub>4</sub>)<sub>2</sub> auch öfters im krystallinischen Zustande angetroffen worden. So fanden ihn Robin und Verdeil 3 im Harn des Menschen und des Hundes in der Gestalt von kleinen Prismen (hemioctaèdres allongés, derivant au prisme droit à base rectangle). HASSALL 4 und STEIN 5 fanden Ca<sub>2</sub>H<sub>2</sub>(PO<sub>4</sub>)<sub>2</sub> ebenfalls im Menschenharn in der Gestalt von Rosetten, die aus Prismen zusammengesetzt waren, sowie in Kügelchen und Hantelformen. Die bei Hassall abgebildeten Krystalle (p. 284, Fig. 4) sind manchen Exkretkrystallen, welche man bei Paramaecien vorfindet, nicht unähnlich, so dass ich in Übereinstimmung mit den übrigen Reaktionen geneigt wäre dieselben für einfachsaures Calciumorthophosphat  $Ca_2H_2(PO_4)_2$  zu halten.

Immerhin lässt sich dieses nicht mit Sicherheit behaupten. Sicher scheint nur aus den geschilderten Versuchen und Reaktionen hervorzugehen, dass die Exkretkörner resp. Krystalle zum größten Theil Calcium sowie Phosphorsäure enthalten. Diese in Wasser (im üblichen Sinne) unlösliche Verbindung wird durch Behandlung mit Salzsäure oder mit anderen Lösungsmitteln höchst wahrscheinlich in zweifachsaures Calciumorthophosphat  $\text{CaH}_4(\text{PO}_4)_2$  übergeführt, welches beim Eintrocknen in hygroskopischen, leicht zersließlichen Nadeln auskrystallisirt. Unmöglich ist aber nicht, dass die Exkretkörner, abgesehen von Calcium und Phosphorsäure, noch eine organische Substanz enthalten, welche bekanntlich mit phosphorsaurem Kalk auch unlösliche Verbindungen eingehen kann.

- <sup>1</sup> F. Wöhler, Analyse einer thierischen Konkretion. Annal. d. Chemie u. Pharmacie. Bd. LI. 4844. p. 437—489.
- <sup>2</sup> D. Hooper, The mineral concretion of the teak-tree. Nature. Vol. XXXVII. 1888. p. 523—524.
- <sup>8</sup> Ch. Robin et F. Verdell, Traité de chimie anatomique et physiologique normale et pathologique. Paris 1853. T. II. p. 308—304. Atlas Pl. III, Fig. 1 a—m.
- <sup>4</sup> A. Hill Hassall, On the frequent occurrence of phosphate of lime, in the crystalline form in human urine, and on its pathological importance. Proceed. of the Roy. Soc. of London. Vol. X. 4860. p. 284—288.
- <sup>5</sup> C. STEIN, Über Sedimente von Phosphaten in alkalischem Harn. J. LIEBIG'S Annal. d. Chemie. Bd. CLXXXVII. 4877. p. 77—400. Taf. II, Fig. 4—18.

## 3. Bildung und Ausscheidung der Exkretkörner.

Bezüglich der Bildung der Exkretkörner ist es mir gelungen Einiges zu beobachten, wortber ich bei dieser Gelegenheit ebenfalls kurz berichten möchte. Wie bereits früher erwähnt wurde, liegen die Exkretkörner resp. Krystalle theils frei im Entoplasma, theils in besonderen Vacuolen. Durchmustert man Kulturen von gut genährten Paramaecien, so fällt es nicht schwer wahrzunehmen, dass öfters in einigen mit Bakterien erfüllten Nahrungsvacuolen, kleine stark lichtbrechende Körperchen vorkommen, welche doppeltbrechend sind und demnach als Exkretkörner anzusprechen wären.

Diese Körnchen fehlen durchweg in neugebildeten Nahrungsvacuolen und müssen erst später bei der sich vollziehenden Verdauung auftreten. Bekanntlich werden die vom Schlundende abgetrennten Nahrungsvacuolen von der Plasmacirkulation ergriffen und im Entoplasma umhergeführt. Dabei erfahren die Nahrungsvacuolen eine Veränderung, die wesentlich darin besteht, dass das Wasser der Nahrungsvacuole allmählich vom Entoplasma resorbirt und die Vacuole dem entsprechend immer kleiner wird. Diese Resorption haben wir uns so zu denken, dass mit dem Wasser aufgelöste Nahrungsstoffe aus der Nahrungsvacuole austreten und dem Entoplasma einverleibt werden müssen. Nachdem die Nahrungsvacuole bedeutend kleiner geworden ist (also nach vollzogener Verdauung) werden die unverdauten Nahrungsreste, umgeben vom zurückgebliebenen Wasser, der Vacuole per anum ausgestoßen. Dabei konnte ich aber nie bemerken, trotzdem ich den Vorgang stundenlang und mehrmals verfolgt habe, dass die Exkretkörner mit den Nahrungsresten bei der Defäkation nach außen entleert werden. Auch MAUPAS (Contribut. etc. l. c. p. 618) konnte dies bei Paramaecium aurelia nicht feststellen. Dagegen will Stein (Organismus etc. l. c. p. 68) bei Paramaecium bursaria beobachtet haben, dass die Exkretkörner mit den Kothballen (Exkremente) durch den After ausgestoßen werden. Ich glaube dagegen, dass die Exkretkörner bei der Defäkation im Entoplasma zurtickbleiben, oder schon früher mit der Flüssigkeit aus der Nahrungsvacuole in das Entoplasma gelangen. Leider ist es mir, trotz allem Bemühen, nicht gelungen, diesen Vorgang direkt zu beobachten, ich glaube aber dieses annehmen zu dürfen, und zwar auf Grund der weiter zu beschreibenden Versuche, die ich an mit Fleisch genährten Paramaecien angestellt habe.

Wie oben (p. 39) bereits angestührt, zeichneten sich die in Heuauskochung mit Fleisch genährten Paramaecien dadurch aus, dass sie reichliche Ansammlungen von großen und schönen Exkretkrystallen

enthielten (Fig. 4-2). Dass die Bildung der großen Exkretkrystalle von der Art der aufgenommenen Nahrung bedingt wurde, schien ziemlich einleuchtend zu sein, und fällt es auch nicht schwer, sich davon zu überzeugen. Bringt man nämlich auf die gewöhnliche Art (also mit Bakterien) genährte Paramaecien, welche meist kleine Exkretkörner besitzen, in eine Heuauskochung, der ein Stück Fleisch zugesetzt ist, oder in Wasser mit in Verwesung begriffenem Fleische, so sind die Paramaecien binnen einigen Tagen von großen Exkretkrystallen erfüllt. Nachdem ich feststellen konnte, dass die Exkretkrystalle aus phosphorsaurem Kalk bestehen, wird auch die Entstehung derselben in größerer Zahl begreiflich. Bekanntlich enthalten die Muskeln gelösten phosphorsauren Kalk (so enthält die Fleischasche 3,49%) phosphorsauren Kalk), welcher bei der Nahrungsaufnahme in die Nahrungsvacuolen aufgenommen wird und daselbst bei der stattfindenden Verdauung (Entziehung von Verdauungsstoffen) sich in Krystallen ausscheidet. Auch das Hühnereiweiß, dessen Asche gleichfalls viel (3,240/0) phosphorsauren Kalk enthält, hatte dieselbe Wirkung. Getrocknetes und fein zerriebenes Hühnereiweiß wurde im Wasser aufgelöst und hierin Paramaecien gesetzt; nach Verlauf von einigen Tagen waren sie von großen Exkretkrystallen erfüllt.

Betrachtet man nun solche auf die beschriebene Weise gefütterten Paramaecien im Mikroskop, so bemerkt man, dass sie von Nahrungsvacuolen stark erfüllt sind (Fig. 4). Diese Nahrungsvacuolen erscheinen vollkommen klar und durchsichtig (zum Unterschied von den mit Bakterien erfüllten Nahrungsvacuolen), so dass die Nahrungsstoffe vermuthlich im flüssigen Zustande aufgenommen werden müssen. Dass diese Vacuolen einfache Wasservacuolen sind, ist ausgeschlossen, da sonst die Paramaecien bald zu Grunde gehen müssten, wogegen sie in diesen Kulturen recht gut gediehen, sich sehr stark vermehrten und in Konjugation eingingen. In einigen hellen Nahrungsvacuolen bemerkt man kleine Exkretkörnchen, in anderen dagegen große Krystallaggregate und man kann gewöhnlich alle Übergänge zwischen diesen beiden Einschlüssen in ein und demselben Paramaecium finden. Ich verfolgte sie anhaltend unter dem Mikroskop und konnte nie eine Ausstoßung der Exkretkrystalle durch den After wahrnehmen, was auch bei der Größe der Krystalle unmöglich ist.

Lässt man nun solche gut genährte und von Exkretkrystallen erfüllte Paramaecien hungern, indem man sie in reinem Wasser (auf dem Objektträger) isolirt und in einer feuchten Kammer hält, so

<sup>1</sup> Bei der Isolirung der Paramaecien muss mit großer Sorgfalt verfahren werden, da beim plötzlichen Übertragen aus der Nährflüssigkeit in reines Wasser bemerkt man, wenn man die Präparate von Zeit zu Zeit betrachtet, dass die Vacuolenstüssigkeit allmählich zu schwinden beginnt, bis auf einen kleinen Hof, welcher dann die Krystalle allseitig umgiebt. Schließlich sindet man nach etwa ein bis zwei Tagen die Krystalle nicht mehr in Vacuolen, sondern srei im Entoplasma liegen (Fig. 2 e.k). Diese Erscheinung ist nur dadurch zu erklären, dass sämmtliche gelösten Nahrungsstosse mit dem Lösungswasser bei der Verdauung in das Entoplasma übergeführt worden sind, bis auf die Endprodukte des Stosswechsels, welche in Gestalt von phosphorsaurem Kalk zurückbleiben. Ob nun ein Theil der Nahrungsvacuolenstüssigkeit per anum als Nahrungsrest ausgestoßen wird, vermag ich nicht zu sagen, da ich es nie direkt beobachtet habe, halte es aber nicht für unwahrscheinlich.

Die im Entoplasma zurückgebliebenen Exkretkörner werden von der Plasmacirkulation umhergeführt und zeigen die Tendenz im vorderen und hinteren Körperende, d. h. in der Nähe der beiden kontraktilen Vacuolen sich anzusammeln. Dabei kommen sie in die peripheren Schichten des Entoplasmas, direkt unter das Ektoplasma zu liegen, wo die Cirkulation nicht so stark ist, und zeigen bei den erfolgenden Pulsationen der kontraktilen Vacuolen rhythmische Hin- und Herbewegungen. Verfolgt man nun solche Präparate mehrere (drei bis vier) Tage<sup>1</sup>, so sieht man die Exkretkrystalle allmählich an Größe abnehmen, gleichsam schmelzen, wobei sie meist in kleinere Stücke zerbröckeln.

Nach weiteren ein bis zwei Tagen sind sämmtliche Exkretkörner verschwunden; die Paramaecien erscheinen vollkommen durchsichtig, abgemagert und gehen bald zu Grunde, wenn man ihnen keine Nahrung zukommen lässt. Werden dieselben in eine Nährstussigkeit gesetzt (Heuauskochung mit Fleisch), so bilden sich von Neuem Nahrungsvacuolen, und im Anschluss an dieselben die Exkretkrystalle. Solche ausgehungerte Paramaecien eignen sich ganz besonders zu den eben beschriebenen Versuchen.

Während der Zeit, wo die Exkretkörner frei im Entoplasma liegen und an Größe allmählich abnehmen, konnte ich gleichfalls kein einziges Mal eine Entleerung derselben durch den After wahrnehmen, obgleich ich mehrere Präparate mit vielen Infusorien tagelang hinter einander beobachtete. Es liegt demnach die Vermuthung nahe, dass die Exkretkörner im Protoplasma aufgelöst und im fitssigen Zustande die Paramaecien öfters zu Grunde gehen. Am besten ist es, wenn man sie allmählich an das neue Medium gewöhnt.

<sup>1</sup> Bei diesen Versuchen muss darauf Bedacht genommen werden, dass in dem Kulturtropfen keine Bakterien sich entwickeln, was oft schwer zu vermeiden ist. Um diesem Übelstande vorzubeugen, müssen die Paramaecien jeden anderen Tag in frisches Wasser gebracht werden.

durch die kontraktile Vacuole nach außen entleert werden. Für diese Vermuthung, welche bereits von Entz1 und Maupas2 ausgesprochen wurde, scheinen mir folgende Gründe zu sprechen: 4) dass die frei im Entoplasma liegenden Exkretkörner allmählich an Zahl und Größe abnehmen, gleichsam zusammenschmelzen, und dass ferner während dieser Zeit beim anhaltenden Beobachten keine Ausstoßung per anum gesehen werden konnte, was doch sicherlich einmal wahrgenommen worden wäre, wenn die Ausscheidung auf diesem Wege erfolgte; 2) das Ansammeln der Exkretkörner um die kontraktile Vacuole und die rhythmischen Bewegungen derselben bei der Pulsation der kontraktilen Vacuolen. Was nun die Auflösung der Exkretkörner im Protoplasma betrifft, so hätten wir uns dieselben so zu denken, dass das unlösliche Ca<sub>3</sub>(PO<sub>4</sub>)<sub>2</sub> oder Ca<sub>2</sub>H<sub>2</sub>(PO<sub>4</sub>)<sub>2</sub>, aus welchem die Exkretkörner bestehen, von Eiweißstoffen oder Salzen, die in der Entoplasmaflüssigkeit (Chylema) vorhanden sind, gelöst oder in eine lösliche Verbindung CaH<sub>4</sub>(PO<sub>4</sub>)<sub>2</sub> übergeführt und durch die kontraktile Vacuole nach außen befördert wird.

Zum Schlusse möchte ich Herrn Prof. Bürschli, welcher mich bei dieser Arbeit mit manchem wichtigen Rathschlage wesentlich unterstützte und dadurch zum Gelingen derselben erheblich beitrug, meinen innigsten Dank aussprechen.

Heidelberg, im Juli 1893.

## Erklärung der Abbildungen.

#### Tafel III.

Fig. 4. Ein in Heuauskochung mit Fleisch gefüttertes Paramaecium caudatum mit zahlreichen Nahrungsvacuolen, in denen relativ große Exkretkörner liegen. Ec, Ektoplasma; En, Entoplasma; c.v, kontraktile Vacuole; n.v, Nahrungsvacuole; N, Makronucleus; ncl, Mikronucleus; os, Mund; oe, Schlund. Vergr. 800.

Fig. 2. Ein Paramaecium mit Exkretkörnern (e.k), die frei im Entoplasma liegen. Vergr. 300.

Fig. 8 a—l. Verschiedene Formen von Exkretkörnern resp. Exkretkrystallen von Paramaecium. Vergr. 4000.

Fig. 4. Exkretkrystalle (Fig. 8 a und g) bei stärkerer Vergrößerung (ca. 2600), den feineren Bau zeigend.

Fig. 5. Exkretkörner (Fig. 3 i und k) bei stärkerer Vergrößerung (ca. 2600), den feineren Bau zeigend.

Fig. 6. Exkretkörner, ihr Verhalten bei der Auflösung (b) zeigend. Vergrößerung 3600.

Fig. 7—8. Krystalle von zweifach saurem phosphorsaurem Kalk [CaH<sub>4</sub>(PO<sub>4)2</sub>], erhalten durch Auskrystallisiren der in Salzsäure aufgelösten Exkretkörner.

- 1 G. Entz, Über einige Infusorien etc. l. c. p. 44.
- <sup>2</sup> E. Maupas, Contribution etc. l. c. p. 648.

# Beiträge zur Kenntnis ausländischer Regenwürmer.

Von

Dr. H. Ude in Hannover.

#### Mit Tafel IV.

Gelegentlich meiner Arbeit über die Rückenporen der terricolen Oligochaeten (diese Zeitschr. Bd. XLIII) habe ich einen Theil der in der Sammlung des Göttinger zoologischen Instituts vorhandenen ausländischen Regenwürmer untersucht und bestimmt, doch nahm ich damals nur Rücksicht auf die Familie Lumbricidae. In diesem Aufsatze sollen nun die in dieser Sammlung vorhandenen Vertreter der übrigen Familien, so weit es nöthig ist, näher beschrieben werden. Herrn Geheimrath Eblers sage ich auch an dieser Stelle Dank dafür, dass er mir das werthvolle Material zur Bearbeitung überlassen hat.

### Familie Lumbricidae.

In seiner vor Kurzem erschienenen Arbeit: Revisione dei Lumbricidi hat Rosa eine ausführliche Beschreibung der bis jetzt bekannten Arten dieser Familie gegeben. Indem ich auf die in dieser Synopsis dargelegte Synonymik verweise, möchte ich nur erwähnen, dass ich aus praktischen Gründen zunächst noch im Folgenden die früher von mir benutzte Bezeichnung der Arten verwende. Das Material stammt von Herrn J. M. Tylor in Amherst (4886).

### Gattung Lumbricus.

L. herculeus Sav.: Amherst (Mass.).

## Gattung Allolobophora.

A. turgida Eisen: Bermudas, Danville (lll.), Amherst.

A. longa Ude: Grand Manan.
A. foetida Eisen: Bermudas.
A. profuga Rosa: Danville.

A. riparia Hoffm.: Bermudas.
A. mucosa Eisen: Amherst.

### Familie Urochaetidae.

Pontoscolex corethrurus Fr. Müller.

Fundort: Tjibodas, Buitenzorg (Graf zu Solms-Laubach) (1884).

Beddard hat bereits nachgewiesen, dass die Perrier'sche Gattung
Urochaeta identisch ist mit dem Schmarda'schen Genus Pontoscolex.

### Familie Rhinodrilidae.

Indem ich mich der Ansicht von Beddard (1) und Michaelsnn (2) anschließe, halte ich es für rathsam, die Gattungen Rhinodrilus E. P., Anteus E. P. und Urobenus Benh. zu vereinigen und ihnen den Namen Anteus zu geben; denn schwerlich können die Unterschiede in der Ausbildung des Kopflappens — dessen Länge bei einer und derselben Art nicht immer gleich ist — und in der Form der Geschlechtsborsten als Merkmale für verschiedene Genera ausreichen.

Anteus distinctus nov. spec. (Fig. 4-5).

Obgleich die mir in größerer Anzahl vorliegenden Exemplare schon sehr stark macerirt sind, so trage ich doch kein Bedenken, eine Beschreibung der Organisationsverhältnisse, die noch erkannt werden konnten, zu veröffentlichen, da dieselben durchaus hinreichen, diese Art leicht wiedererkennen zu lassen.

Fundnotiz: Antioquia, Columbia (GROSSKOPF, 4879).

Die Länge beträgt etwa 70 mm, der Dickendurchmesser 3—4 mm. Die Zahl der Segmente beläuft sich auf etwa 220.

In der Farbe scheinen die Thiere mit dem einheimischen Lumbricus herculeus Sav. übereinzustimmen. Wie unsere Lumbricusarten besitzen sie eine stark irisirende Cuticula.

Der Kopflappen (Fig. 4) bildet einen rüsselförmigen Zapfen, der ungefähr so lang ist wie das erste, borstenlose Segment. Fig. 4 stellt denselben von der ventralen Seite aus gesehen dar und ist nach einem Thiere gezeichnet, bei dem sich die Cuticula des Vorderendes gelockert und etwas vorgeschoben hatte und nun deutlich den Rüssel erkennen ließ. Bei anderen Exemplaren konnte ich einen solchen Rüssel nicht erkennen; offenbar war derselbe eingezogen.

Rückenporen fehlen.

Die Borsten beginnen am 2. Segmente und stehen durch die ganze Körperlänge in zwei ventralen und zwei lateralen Paaren. Sie sind, wie bei A. callichaetus Mich. und A. hetorostichon, an ihrem freien Ende ornamentirt und erreichen eine Länge von 0,47 mm (Fig. 2).

Die auf dem 22. Segment auftretenden, von kreisförmigen, drüsigen Höfen umgebenen Geschlechtsborsten (Fig. 3) sind nach Art anderer Rhinodrilen ornamentirt. Ihr freies Ende ist etwa bis zur Mitte der ornamentirten Strecke rinnenförmig ausgehöhlt und terminal bogenförmig abgeschnitten. Ich konnte auf der einen Seite drei Reihen von je 45 über einander stehenden, halbkreisförmigen Narben erkennen. Die Narben benachbarter Reihen stehen ungleich hoch. Die Länge der Borsten beträgt etwa 0,56 mm.

Das Clitellum (Fig. 4), an seiner helleren Färbung leicht kenntlich, umfasst ringförmig die neun Segmente 45 bis 23. Die Intersegmentalfurchen sind breit und die Borsten deutlich zu erkennen. Zwischen den Borstenpaaren 4/2 und 3/4 jeder Seite erstreckt sich über die fünf Segmente 48 bis 22 eine zusammenhängende Kette halbmondförmiger Pubertätstuberkeln. Die ventralen (Geschlechts-) Borsten des 22. Segmentes sind von je einem kreisförmigen, drüsigen Hofe umgeben.

Die weiblichen und männlichen Geschlechtsöffnungen konnte ich nicht erkennen.

Die Öffnungen der Samentaschen fand ich auf einem Cuticulapräparate in den Intersegmentalfurchen 6/7, 7/8, 8/9, 9/40, 40/44, und zwar in einer Linie mit den lateralen Borsten (3/4).

Die Öffnungen der Segmentalorgane liegen in der lateralen Borstenlinie. Sie beginnen, wie ich auf einem Cuticulapräparate erkennen konnte, im 3. Segmente. Sie sind auch auf dem Clitellum deutlich sichtbar.

Von der inneren Organisation ließ sich leider nur Weniges feststellen, da die meisten Organe schon vollständig zerstört waren:

Der Darmkanal trägt im 6. Segmente einen Muskelmagen.

Die Dissepimente 6/7 bis 10/11 scheinen verdickt zu sein.

Die Segmentalorgane sind meganephridisch.

Das einfache Rückengefäß trägt im 7., 8., 9., 40., 44. Segmente je ein Paar Lateralherzen.

Die fünf Paar Samentaschen liegen in den Segmenten 7, 8, 9, 10, 11. Jede besteht aus einer kugeligen oder eiförmigen Tasche mit einem etwas längeren, einfachen Ausführungskanale (Fig. 5).

Anteus teres nov. sp. (Fig. 6 und 7).

Fundantiz: Taquara di Mundo nuevo (Rio grande do Sul) (Dr. v. Ihering, 4884).

Die Länge schwankt zwischen 60 und 90 mm, die Dicke zwischen 4 und 5 mm. Die Zahl der Segmente beträgt etwa 400.

Der Körper ist im Allgemeinen drehrund, das Hinterende abgerundet vierkantig. Die Farbe der gut konservirten Thiere ist gleichmäßig

grau oder dorsal etwas dunkler als ventral. Der Gürtel ist schwach gelblich gefärbt.

Der Kopflappen ist bei einigen Exemplaren ziemlich groß und konisch und theilt das erste Segment nicht. Bei anderen Individuen war der Kopflappen gar nicht zu erkennen.

Die Borsten, die den zwei ersten Segmenten fehlen, sind S-förmig und glatt. Sie stehen in zwei lateralen und zwei ventralen Paaren. Die Entfernung zwischen den zwei ventralen Paaren ist gleich der Distanz zwischen dem ventralen und lateralen Paare jederseits; letztere ist kleiner als der dorsale Zwischenraum zwischen den lateralen Borsten.

Geschlechtsborsten finden sich auf der ventralen Seite des Clitellums. Sie zeigen die auch für andere Rhinodriliden charakteristische Skulptur. Die Zahl der in einer Längsreihe über einander stehenden Rippen beträgt etwa 10.

Rückenporen fehlen.

Die Öffnungen der Segmentalorgane sind deutlich sichtbar; sie beginnen in der Intersegmentalfurche 2/3 und liegen in der Linie der lateralen Borstenpaare.

Das Clitellum (Fig. 6) umfasst die Segmente  $^{1}/_{2}15-^{1}/_{2}25=9^{2}/_{2}$  Segmente; es reicht seitwärts nach unten nicht ganz bis an die ventralen Borstenpaare, so dass diese auf einer breiten, drüsenlosen Zone stehen, die sich nach dem Vorderende hin verbreitert. Von Segment 19 bis  $^{1}/_{2}24$  verläuft in der Gürtelzone neben den ventralen Borsten eine tiefe Furche, die von der ventralen, drüsenlosen Fläche durch eine sehr schmale Brücke des Clitellums getrennt ist. Die Intersegmentalfurchen sind deutlich zu erkennen.

Die weiblichen Geschlechtsöffnungen habe ich nicht gesehen.

Die männlichen Geschlechtsöffnungen glaube ich als zwei kleine, unscheinbare Vertiefungen in der Intersegmentalfurche 19/20 innerhalb der ventralen Längsfurchen des Gürtels erkannt zu haben.

Geschlechtspapillen fehlen.

Die drei Paar Samentaschenöffnungen sind äußerlich nicht sichtbar; sie liegen in den Intersegmentalfurchen 6/7, 7/8, 8/9.

## Innere Organisation.

Die Dissepimente beginnen schon zwischen dem 2. und 3. Segmente und sind überall gleichmäßig dünn. Der Darmkanal besitzt im 9. und 10. Segment einen großen Muskelmagen (das Dissepiment 9/10 zieht über die Mitte desselben hinweg). Im 11. Segment, unmittelbar hinter dem Muskelmagen scheint der Darm birnförmige Anhänge zu

haben. Im 26. Segmente finden sich auf der ventralen Seite des Darmes links und rechts vom Subintestinalgefäß zwei kleine, hakenförmig gebogene, nach vorn gerichtete Blindsäcke.

Die drei Paar Samentaschen liegen im 7., 8. und 9. Segmente und sind röhren- oder schlauchförmig (Fig. 7). Sie nehmen an Größe von vorn nach hinten zu, d. h. die dritte ist doppelt so groß und dicker als die erste, die zweite ist größer als die erste, aber kleiner als die dritte. Die erste ist gerade gestreckt, die zweite und dritte sind U-förmig gebogen.

Zwei Paar Samensäcke liegen in den Segmenten 13, 14, 15. Prostatadrüsen fehlen.

Diese Art stimmt in mancher Hinsicht mit Anteus papillifer Mich. (2) überein. Sie unterscheidet sich davon aber durch den Mangel jeglicher Geschlechtspapillen und echter Pubertätstuberkeln, sowie durch die beiden ventralen Längsfurchen innerhalb der Gürtelregion vom 49. bis 1,24. Segmente.

### Familie Perichaetidae.

Die Familie der Perichaetiden umfasst eine sehr große Anzahl von Arten, welche zum Theil recht mangelhaft beschrieben sind. Es muss daher zukünftigen Untersuchungen überlassen bleiben zu entscheiden, in welche Gattungen die Familie wird eingetheilt werden können. Vorläufig scheint es nach dem Vorgange von Beddard empfehlenswerth, die Familie in die Genera Perichaeta (Schmarda), Megascolex (Templeton), Perionyx (Perrier) und Diporochaeta, Anisochaeta, Hoplochaeta (Bendard) zu trennen.

### Gattung Perichaeta Schmarda.

Zahlreiche Borsten auf jedem Segmente in einem nicht unterbrochenen Kreise. Muskelmagen hinter dem 7. Segmente. Darmblindsäcke im 26. Segmente. Clitellum umfasst die Segmente 44, 45, 46.

Perichaeta capensis Horst (3) = P. operculata Rosa (4) (Fig. 8 u. 9).

Da mir von dieser Art eine größere Anzahl von Exemplaren zur Verfügung stand, so nehme ich Veranlassung, eine eingehendere Beschreibung zu geben, um zugleich die Ansicht Honsr's zu bestätigen, dass die von Rosa unter dem Namen P. operculata beschriebene Art mit der von ihm untersuchten Species identisch ist.

Fundnotizen: Bajor, Tjibodas, Buitenzorg (Graf zu Solms-Laubach 1884).

Die Länge der Thiere schwankt zwischen 85 und 110 mm, die

Dicke ist 3—4 mm. Die Zahl der Segmente beträgt 90 bis 110. Die Farbe ist ziemlich gleichmäßig hell- oder dunkelbraun. Das Clitellum hebt sich stets durch seine intensivere braune Färbung ab.

Der Kopflappen theilt das 1. Segment bis zur Hälfte. Das 1. Segment ist vom zweiten durch eine wenig tiefe Furche getrennt.

Die Borsten stehen in geschlossenen Reihen. Ich zählte auf dem 8. Segmente 40, auf einem der hinteren Segmente 50 Borsten.

Geschlechtsborsten habe ich nicht gefunden. Der erste Rückenporus zeigt, wie Horst nachgewiesen hat, eine wechselnde Lage. Ich fand denselben bei den untersuchten Exemplaren in den Intersegmentalfurchen 8/9, 40/41, 44/42.

Das Clitellum umfasst ringförmig die Segmente 44, 45, 46. Intersegmentalfurchen, Borsten und Rückenporen sind hier nicht zu erkennen.

Die weibliche Geschlechtsöffnung liegt auf der ventralen Seite des 14. Segmentes nahe dem Vorderrande des Gürtels. Sie ist elliptisch und von einem etwas helleren Rande umgeben.

Die zwei männlichen Geschlechtsöffnungen liegen auf zwei Papillen des 48. Segmentes. Sie sind sichelförmig gebogen, und die sie begrenzenden Ränder wenig gekerbt. Wie Rosa richtig angiebt, »ist einer der Lappen mehr als die anderen entwickelt, so dass er wie ein Deckel (Operculum) die Öffnung schließt«. Die beiden kreisförmigen Papillen erreichen bei den von mir untersuchten Exemplaren die Segmentgrenzen nicht (in Übereinstimmung mit der Zeichnung Horst's und im Gegensatz zu Rosa). Zwischen den Papillen zählte ich acht bis zehn Borsten.

Geschlechtspapillen sind nicht vorhanden. Die zwei Paar Samentaschenöffnungen liegen in den Intersegmentalfurchen 7/8, 8/9 und sind durch etwa 16 Borsten von einander getrennt.

Die Dissepimente beginnen in der Intersegmentalfurche 4/5. Die Septen 8/9 und 9/40 fehlen.

Der Darmkanal besitzt im 8. und 9. Segmente einen glockigen Muskelmagen und im 26. Segmente zwei Blindsäcke, die nach vorn bis ins 23. Segment reichen, dem Darme dicht anliegen und wie dieser durch die Dissepimente eingeschnürt ist.

Das einfache Rückengefäß besitzt vor und hinter dem Muskelmagen herzförmige Seitenschlingen.

Die zwei Paar Samentaschen liegen im 8. und 9. Segmente. Im Allgemeinen bestehen sie aus einem hellen, dunnwandigen Sacke, in dessen kurzen Ausführungsgang ein bräunlicher, dickwandiger, röhrenförmiger Divertikel mündet, der verschiedenartig gewunden dem Sacke dicht anliegt und mit einer helleren, dünnwandigen, birnförmigen Blase endigt. Bei einem und demselben Exemplare fand ich folgende Verhältnisse. Die hintere Samentasche der rechten Seite (Fig. 8) besteht aus dem, einem Geldtäschchen ähnlichen hellen Sacke, an dessen oberen Rande ein durch Querfalten ausgezeichneter, eng anliegender Divertikel in zwei halbkreisförmigen Bogenlinien verläuft. Da, wo der Divertikel endigt, findet sich die Endblase, die scheinbar von der eigentlichen Tasche entspringt. Eine ganz ähnliche Beschreibung und Abbildung giebt Rosa (Taf. XIV, Fig. 6 bis). Die vordere Samentasche der rechten Seite (Fig. 9) besteht aus einem blasenförmigen Haupttheile, an dessen Ausführungsgange der Divertikel entspringt, sich längs des Sackes hinzieht, am gegenüberliegenden Pole spiralig aufgewunden ist und hier mit einer Blase endigt. Löst man den eng anliegenden Divertikel los, so erhält man genau dasselbe Bild, welches Horst auf Taf. III in Fig. 25 giebt. Wir sehen hieraus, dass die von Horst und Rosa beschriebenen Verhältnisse für dasselbe Thier Gültigkeit haben, und so ist besonders wegen dieser Übereinstimmung in der Form der Samentaschen die P. operculata Rosa identisch mit P. capensis Horst.

Die Prostatadrusen sind große, längliche, vielfach gelappte Massen, die vom 16. bis 22. Segmente reichen und einen seitlich in der Mitte entspringenden Ausführungsgang besitzen.

Zwei Paar große Samenblasen liegen im 11. und 12. Segmente. Das vordere Paar reicht bis ins 10. Segment hinein.

Perichaeta musica Horst.

Fundnotiz: Buitenzorg (Graf zu Solms-Laubach, 1884).

Perichaeta pusilla nov. spec. (Fig. 10 u. 11).

Fundnotiz: Buitenzorg (Graf. zu Solms-Laubach, 1884).

Die Länge des einzigen vorhandenen Thieres beträgt 46 mm, die Dicke  $4^{1}/_{2}$  mm; am Hinterende scheinen einige Segmente zu fehlen. Die Zahl der Segmente beläuft sich auf 60.

Der Kopflappen ist eingezogen und daher nicht sichtbar.

Die Farbe des in Alkohol konservirten Thieres ist schwach gelblich mit geringem grünlichen Schimmer. Das Clitellum hebt sich durch seine bräunliche Färbung deutlich ab.

Die Borsten stehen in vollkommen geschlossenen Ringen zu 40 bis 50 auf einem Segmente. Auch auf der ventralen Seite des letzten Clitellumringes (XVI) sind 12 Borsten sichtbar, von denen sich die zu äußerst gelegenen in den Linien der männlichen Geschlechtsöffnungen befinden.

Den ersten Rückenporus konnte ich nicht feststellen.

Das Clitellum (Fig. 10) ist ringformig und umfasst die Segmente 14, 15, 16.

Eine einzige weibliche Geschlechtsöffnung liegt ventral median auf dem 14. Segmente.

Die zwei männlichen Geschlechtsöffnungen (Fig. 10) munden auf zwei ventral gelegenen, hellen Papillen des 18. Segmentes; auf dem Zwischenraume stehen etwa 10 Borsten. Vor und hinter ihnen findet man auf dem 17. und 19. Segmente helle Geschlechtspapillen. Die zwei auf dem 19. Segmente gelegenen sind nicht so deutlich, wie die beiden des 17. Segmentes. Genau in der ventralen Mittellinie des 20. Segmentes, also in einer Linie mit der weiblichen Geschlechtsöffnung liegt eine unpaare Papille mit einer punktförmigen Vertiefung.

Die zwei Öffnungen der Samentaschen liegen auf relativ großen, hellen Papillen in der Intersegmentalfurche 5/6. Zwischen ihnen stehen etwa 20 Borsten, sie liegen daher in der lateralen Mittellinie.

Da nur ein Exemplar vorliegt, so habe ich von der inneren Organisation nur die Samentasche der einen Seite untersucht. Dieselbe (Fig. 11) besteht aus einem beutelförmigen Haupttheil mit einem kleinen kugeligen Divertikel. Die Länge beträgt 0,26 mm; größte Breite 0,14 mm.

Anfänglich hielt ich das beschriebene Exemplar für P. minima Horst (3). Herr Dr. Horst theilte mir aber brieflich mit, dass er die differente Lage der Samentaschenöffnungen für entscheidend bei der Unterscheidung der beiden Species halte. Ich habe mich dieser Ansicht angeschlossen, da auch die Form der Samentaschen bei den zwei Arten verschieden ist.

Perichaeta parva nov. spec. (Fig. 42).

Von dieser kleinen Art liegen mir drei, theilweise noch nicht vollkommen geschlechtsreife Exemplare vor.

Fundnotiz: Tjibodas (Graf zu Solms-Laubach, 1884).

Die Thiere sind etwa 25 mm lang, 2 mm dick und bestehen aus 80 bis 85 Segmenten.

Die Farbe ist im Allgemeinen eine schmutziggelbliche mit schwach grunlichem Schimmer. Die vorderen 10 Segmente etwa sind deutlich bräunlich gefärbt.

Ob der Kopflappen in das erste Segment einen Fortsatz treibt, konnte ich nicht erkennen.

Den ersten Rückenporus fand ich in der Intersegmentalfurche 40/11.

Die Borsten stehen in geschlossenen Ringen zu 40 bis 44 auf jedem Segmente.

Das Clitellum ist nur undeutlich erkennbar; es ist ringförmig und umfasst die Segmente 14, 15, 16.

Die weibliche Geschlechtsöffnung ist nicht sichtbar.

Die zwei männlichen Geschlechtsöffnungen liegen auf zwei hellen Papillen des 18. Segmentes. Zwischen ihnen stehen etwa 12 Borsten.

Die Öffnungen der Samentaschen sind nicht sichtbar.

Von der inneren Organisation kann ich folgende Verhältnisse an geben. Der Muskelmagen ist verhältnismäßig groß, tonnenförmig und nimmt die Segmente 8 und 9 ein. Bei einem Exemplare fand ich an der linken Seite im 26. Segmente einen blindsackförmigen Anhang, der sich bis zum 24. Segmente erstreckte. An der rechten Körperseite konnte ich den Darmblindsack nicht erkennen.

Das Rückengefäß ist einfach.

Es sind zwei Paar Samentaschen vorhanden. Dieselben liegen im 8. und 9. Segmente. Jede (Fig. 12) besteht aus einem beutelförmigen Haupttheile (a), in dessen Ausführungskanal der sehr lange, vielfach gewundene Gang eines verhältnismäßig großen ovalen Divertikels (d) einmündet. Der Divertikel trägt an seinem Ende eine an einem kurzen Kanale sitzende helle, durchsichtige Endblase. Alle diese Theile sind in Wirklichkeit so eng mit einander verschlungen, dass man den Bau erst nach Lockerung der Kanäle erkennen kann. Auf diese Weise erhielt ich ein Bild, wie es Fig. 12 darstellt. Nun bin ich nicht ganz sicher, wo der Divertikelkanal in den Ausführungsgang des Haupttheiles einmündet; ich glaube diese Stelle da erkannt zu haben, wo ich in der Figur den Strich durch die Kanäle gezogen habe.

Die Prostatadrüsen stellen annähernd rechteckige, durch tiefe Einschnitte gelappte Massen der, die durch die Haut hindurchschimmern. Der Ausführungsgang ist breit und kurz.

## Gattung Megascolex Templeton.

Borsten zahlreich, in einem median dorsal und ventral unterbrochenen Kreise. Muskelmagen vor dem 7. Segmente. Keine Darmblindsäcke im 26. Segmente.

Megascolex templetonianus Rosa (5) (Fig. 43, 44, 45).

Von dieser Art besitzt das Museum eine große Anzahl von theilweise schon stark macerirten Thieren. Dieselben sind durch Vermittelung von Dr. K. JORDAN aus Colombo auf Geylon erworben.

Die Länge der von mir näher untersuchten Individuen schwankt zwischen 25 und 42 cm (nach Rosa 56 cm); die Dicke beträgt durchschnittlich 40—42 mm. Die Thiere sind also im Allgemeinen sehr

Zeitschrift f. wissensch. Zoologie. LVII. Bd.

schlank Die Segmentzahl beträgt 240 und steigt auf 430 und mehr (nach Rosa 570). Die 49 vorderen Segmente sind dreiringelig.

In der Farbe gleicht diese Art annähernd unserem L. terrestris L.: schmutzig graubraun, dorsal dunkler als ventral.

Der Kopflappen sendet keinen dorsalen Fortsatz in das erste, borstenlose Segment.

Die Borsten stehen in dorsal und ventral unterbrochenen Kreisen. Am Vorderende zählt man etwa 60, nach dem Hinterende hin nimmt die Zahl zu und beträgt etwa 100 (nach Rosa bis 112). Die dorsale borstenlose Zone ist 1 mm, die ventrale 2 mm breit.

Geschlechts- und Penialborsten habe ich nicht gefunden.

Den ersten Rückenporus fand ich bei mehreren Exemplaren in der Intersegmentalfurche 12/13 (Rosa in 11/12).

Das Clitellum ist nicht stark entwickelt. Es scheint die Segmente  $^{1}/_{2}$ 14, 15, 16,  $^{1}/_{2}$ 17 zu umfassen, da sich diese durch ihre dunklere Farbung von den übrigen unterscheiden.

Die zwei männlichen Geschlechtsöffnungen (Fig. 13) sind von kreisförmigen drüsigen Höfen umgeben und liegen auf der Borstenzone des 18. Segmentes in einer ventralen, rechteckigen, grubenförmigen Vertiefung der dreiringeligen Segmente 1/347, 18, 19. Die Grube wird von hohen, drüsig-wulstigen Rändern begrenzt. Auf dem Vorderrande findet sich ein Paar längliche, von drüsigen, hellen Lippen begrenzte Papillen; dieselben liegen auf dem letzten Drittel des 17. Segmentes, also hinter den Borsten dieses Segmentes. Zwei Paar gleicher Papillen liegen auf dem wulstigen Hinterrande der Grube, und zwar vor und hinter den Borsten des 19. Segmentes. Bei einem Individuum fand ich ein gleiches Drüsenpaar vor den Borsten des 20. Segmentes. Bei einzelnen Exemplaren sind die Papillen des 17. und 19. Segmentes oval, und diejenigen des 19. Segmentes liegen dann jederseits so nahe zusammen, dass sie nur durch die Borsten getrennt sind. So hat es auch Rosa beobachtet, wie ich aus einer brieflichen Mittheilung und einer beigefügten Zeichnung ersehe.

Die weibliche Geschlechtsöffnung befindet sich ventral median auf dem 44. Segmente. Die zwei Paar Samentaschenöffnungen liegen in den Intersegmentalfurchen 7,8,8/9, und zwar jederseits vor der 8. und 9. Borste (von der ventralen borstenlosen Mittelzone aus gerechnet).

## Innere Organisation.

Die Dissepimente 5/6 bis 14/45 sind stark verdickt (nach Rosa 6/7 bis 14/45). Besonders sind von diesen die vier bis fünf ersten Septen stark muskulös und bedeutend größer als die normalen, so dass

sie den vorderen Darmtractus und das Rückengefäß vollständig umhüllen. Unter einander und mit der Körperwand sind sie durch dicke, glänzende Muskelstränge verbunden, von denen bei der Präparation sofort jederseits ein Paar deutlich sichtbar ist. Diese Muskelstränge sind bis zum 46. Segmente hin zu verfolgen. In den vorderen fünf Segmenten sind die Septen in einzelne Muskelstränge aufgelöst.

Der Darmkanal besitzt im 5. Segment einen kräftigen Muskelmagen, der von den Dissepimenten 5/6 und 6/7 wie von einer doppelten Hülle umschlossen ist. Darmblindsäcke fehlen.

Das Rückengefäß ist einfach; auf dem Muskelmagen im 5. Segment theilt es sich in drei Äste, von denen der mittlere dorsal nach vorn verläuft, die beiden seitlichen allmählich ventral hinabziehen. Im 6. bis 12. Segment liegen sieben Paar von vorn nach hinten stärker werdende Lateralherzen (nach Rosa vom 6. bis 13. Segment).

Die Segmentalorgane bilden zottige Besätze von feinen Röhren (plektonephridisch).

Die im 8. und 9. Segmente gelegenen Samentaschen (Fig. 14) sind einfache, röhrenförmige Schläuche von 10—12 mm Länge und 1—2 mm Dicke. Ihr sehr kurzer Ausführungsgang besitzt einen fingerförmigen Divertikel von 2 mm Länge.

Die zwei, im 18. Segmente gelegenen Prostatadrüsen (Fig. 15) sind gelblichweiße, dünne, flach gewölbte Massen mit einer medianen Furche, in der der Kanal verläuft. Der Rand ist wenig gekerbt und die Oberfläche von einigen Furchen durchzogen. Der Durchmesser beträgt 5—6 mm.

Die Hoden habe ich nicht gesehen. Im 10. und 11. Segment liegen je zwei Samentrichter, im 11. und 12. Segment je zwei Samenblasen, im 13. Segment die beiden Ovarien.

## Familie Cryptodrilidae.

Didymogaster silvaticus Fletcher.

Fundnotiz: Sidney (Dr. Schütte, 1867).

Die Sammlung besitzt von dieser Art ein Exemplar von 80 mm Länge und etwa 40 mm Dicke. Das Thier zeichnet sieh, wie auch Rosa (4) betont, durch seinen eng schraubenförmig gewundenen Darmkanal aus. Den ersten Rückenporus fand ich in der Intersegmentalfurche 4/5, während er nach Fletcher in der Furche 5/6 liegt. Die Lateralherzen beobachtete Fletcher in den Segmenten VII—XIII, während sie von mir in den Segmenten X—XVI gefunden wurden. Nach einer brieflichen Mittheilung von Dr. Rosa beginnen bei einer von Neu-Seeland stammenden Varietät die Rückenporen in der Intersegmentalfurche

4/5 und liegen die Samentaschen in den Segmenten 8, 9, 40, statt in 7, 8, 9.

Microscolex modestus Rosa (6).

Von dieser Art liegen mir mehrere Exemplare von zwei verschiedenen Fundorten vor.

Die Länge der Thiere schwankt zwischen 40—56 mm bei einem Dickendurchmesser von 2<sup>1</sup>/<sub>2</sub> mm und die Segmentzahl zwischen 63 und 104.

Fundnotizen: 1) Taquara di Mundo nuevo (Rio grande do Sul), Dr. v. Ihering, 1884. 2) Puerto de la Orotava (Teneriffa), Dr. Langerhans, 1879.

Microscolex dubius Fletcher.

Syn.: Eudrilus (?) dubius Fletcher.

Fundnotiz: Puerto de la Orotava (Teneriffa), Dr. Langerhans, 4879.

Die in Alkohol konservirten Thiere sind 40 mm lang und 3—4 mm dick. Die Segmentzahl beträgt etwa 110. Im Allgemeinen kann ich die ausführliche Beschreibung von Rosa (6) bestätigen und will nur hervorheben, dass es auch mir nicht gelungen ist, Samentaschen aufzufinden. Selbst eine Längsschnittserie, auf der ich die übrigen Geschlechtsorgane gut erkennen konnte, führte bezüglich der Samentaschen zu einem negativen Resultat. Es scheint demnach wahrscheinlich, dass dieselben sich bedeutend später entwickeln als die übrigen Geschlechtsorgane, oder vielleicht ganz fehlen (s. Michaelsen [7]).

### Familie Acanthodrilidae.

### Gattung Benhamia Mich.

Vier Paar Borsten liegen auf der Ventralseite, die männlichen Geschlechtsöffnungen liegen in ventralen Furchen des Gürtels, die zahlreichen Segmentalorgane bilden zottige Besätze; gewöhnlich mehr als ein Muskelmagen.

Benhamia Bolavi Mich.

Fundnotiz: Huatusco, Dr. Fritsche, 1878.

Benhamia malayana Horst.

Fundnotiz: Buitenzorg (Graf zu Solms-Laubach, 1884).

Charakterisirt ist diese Art durch die ovalen Gruben ähnlichen Verbindungsfurchen der Prostatadrüsenöffnungen und durch die doppelte Form der Penialborsten, wie sie Horst (3) auf Taf. II, Fig. 42 abbildet. Die Samentaschen der von mir untersuchten Thiere haben einen ganz ähnlichen Bau, wie Horst angiebt, doch scheinen dieselben etwas schlanker zu sein. Im Übrigen ähnelt diese Art sehr der B. Bolavi Mich.

Benhamia mexicana Rosa.

Fundnotiz: Ciudad Durango (Mexiko), A. Forrer.

Bezüglich der Penialborsten kann ich Rosa's Beschreibung (4) ergänzen. Die Ornamentirung dieser Borsten ist so schwach, dass dieselbe nur bei stärkerer Vergrößerung sichtbar ist. Sie besteht in etwa sechs über einander liegenden ganz geringen Verdickungen.

### Gattung Geodrilus nov. gen.

Vier Paar Borsten. Clitellum ringförmig von Segment 43 bis <sup>1</sup>/<sub>2</sub>18. Zwei weibliche Geschlechtsöffnungen auf Segment 14. Zwei männliche Geschlechtsöffnungen auf Segment 18.

Vier Paar Prostatadrüsen; ihre Öffnungen auf einer drüsenlosen Zone des 47. Segmentes und auf dem nicht zum Clitellum gehörigen 49. Segment.

Vier Paar Penialborsten. Drei Paar Samentaschen. Darmkanal mit zwei Muskelmägen. Segmentalorgane meganephridisch.

Geodrilus singularis nov. spec. (Fig. 16-49).

Fundnotiz: Danville (Ill.), J. M. Tylon, 1886.

Der nicht besonders gute Erhaltungszustand der drei vorhandenen Exemplare erlaubte leider keine genaue Untersuchung der Geschlechtsorgane. Trotzdem unterlasse ich nicht, die Thiere zu beschreiben, da sie an anderen, wichtigen Merkmalen leicht wieder zu erkennen sind und einzelne Organisationsverhältnisse zeigen, die mir von großer Bedeutung für die ganze Familie der Acanthodriliden zu sein scheinen.

Die in Alkohol konservirten Thiere sind farblos und haben eine Länge von 65 mm bei einem Dickendurchmesser von 3 mm.

Der Kopflappen theilt das erste Segment etwa bis zur Hälfte.

Die Borsten stehen in vier Paaren; die lateralen Paare sind der Ventralfläche etwas genähert, jedoch nicht so weit wie bei den Benhamien. Den ersten Rückenporus fand ich in der Intersegmentalfurche 40/44.

Das Clitellum (Fig. 46) hebt sich deutlich ab und erstreckt sich ringförmig über die Segmente 43, 44, 45, 46, 47, ½18. Nur auf der ventralen Seite der Segmente ½47 und 48 fehlt die Drüsenschicht.

Unmittelbar hinter den ventralen Borsten des 17. Segmentes fand ich zwei kreisförmige, deutlich erkennbare Papillen. Ein ähnliches

Paar glaube ich auch auf dem 19. Segmente erkannt zu haben, doch bin ich darin nicht ganz sicher, da gerade an dieser Stelle die Thiere stark macerirt waren. Wir haben es hier unzweifelhaft mit den Ausmundungen der Prostatadrusen zu thun, wie sich aus der Beschreibung der inneren Organisation ergeben wird.

Die männlichen Öffnungen konnte ich mit der Lupe nicht erkennen. Die zwei weiblichen Öffnungen (Fig. 16) liegen auf der ventralen Seite des 14. Segmentes etwas nach innen von Borste 1 und gemeinsam von einem elliptischen, hellen Hofe umgeben.

Die Öffnungen der Samentaschen waren nicht sichtbar.

## Innere Organisation.

Der Schlundkopf trägt eine dorsale Tasche, seine Muskeln scheinen wie bei Benhamia von Drüsenmassen umlagert zu sein; auch glaube ich von Kanälen durchzogene, um den Schlundkopf liegende Massen als modificirte Segementalorgane auffassen zu müssen. Im 5. und 6. Segmente, vor dem 6/7. Dissepiment, besitzt der Darmkanal zwei Muskelmägen, die wie bei Benhamia durch eine schmale dünnwandige Partie von einander getrennt sind. Kalkdrüsen habe ich nicht nachweisen können.

Die Segmentalorgane, von denen je zwei in einem Segmente liegen, bestehen aus einfachen, zwei- bis dreimal schleifenförmig zusammengelegten Röhren. Sie sind also meganephridisch und münden vor den lateralen Borsten nach außen.

Von den Geschlechtsorganen habe ich Folgendes feststellen können. In den Segmenten 18 bis 22 liegen zwei Paar Prostatadrüsen, die auch schon vor der Eröffnung der Thiere unter der Haut erkannt werden konnten. Sie stellen mehrfach rechtwinkelig zusammengelegte Schläuche dar (Fig. 19). Ihre dünnen Ausführungsgänge konnte ich an einem Präparate unter der Lupe deutlich erkennen, ich sah dieselben in den Segmenten 17 und 19. Außerdem fand ich auf einer Längsschnittserie die charakteristischen, von einer starken Ringmuskelschicht umgebenen Querschnitte dieser Ausführungsgänge im 17. und 19. Segmente und sah, dass dieselben, von den in der Leibeshöhle liegenden Prostatadrüsen kommend, den Leibesschlauch durchdringen und auf jenen Papillen ausmünden, die ich deutlich nur auf Segment 17 erkennen konnte. Auf einer dieser Längsschnittreihen konnte ich auch den Samenleiter durch mehrere Segmente verlaufen sehen und von ihm feststellen, dass er im 18. Segmente nach außen mündet.

In Übereinstimmung mit der Anzahl der Prostatadrüsen fand ich vier Paar Penialborsten (Fig. 18). Dieselben sind etwa dreimal länger

als die gewöhnlichen Borsten (0,58: 0,19 mm), einseitig gebogen, sehr dünn und ohne jede Ornamentirung; am inneren Ende sind sie etwas verdickt. Auf den vorbin erwähnten Längsschnitten fand ich auch die Durchschnitte von je zwei Penialborstenpaaren in den Segmenten 47 und 19, in unmittelbarer Nachbarschaft der Ausführungsgänge der Prostatadrüsen.

Es sind drei Paar Samentaschen in den Segmenten 7, 8, 9 vorhanden. Auf einer Längsschnittserie erkannte ich ihre Öffnungen in den Intersegmentalfurchen 6/7, 7/8, 8/9. Jede (Fig. 47) besteht aus einem sackförmigen Haupttheile und einem allmählich dünner werdenden Ausführungsgange mit einer länglich ovalen Seitentasche. Die ganze Samentasche ist etwa 4 mm lang.

Die Regenwürmer von Danville, die meiner Ansicht nach unzweiselhaft zur Familie der Acanthodriliden gehören, habe ich desshalb zu Vertretern eines neuen Genus gemacht, da sie sich von den bis jetzt aufgestellten Gattungen dieser Familie in wesentlichen Punkten unterscheiden. Ohne mich auf eine nähere Diskussion über den Werth der zur Aufstellung der Gattungen Acanthodrilus, Benhamia, Trigaster, Neodrilus und Geodrilus benutzten Merkmale einzulassen, möchte ich meinen Zweisel an der Stichhaltigkeit derselben nicht unerwähnt lassen. Gerade das neue Genus Geodrilus scheint mir in dieser Hinsicht in manchen Punkten beweiskräftig zu sein.

#### Familie Eudrilidae.

Eudrilus erudiens nov. spec. (Fig. 20-22).

Syn.: E. Jullieni Horst?

Fundnotiz: Bermudas, J. M. Tylon, 4886.

Die Länge der drei schon ziemlich stark erweichten Thiere beträgt etwa 200—220 mm bei einer Dicke von 4—5 mm. Die Segmentzahl beläuft sich auf ungefähr 180.

Vorderende, Clitellum und Ventralseite sind gelblich; der übrige Körpertheil schmutzig braun. Die Cuticula irisirt sehr stark.

Die Borsten stehen in zwei ventralen und zwei lateralen Paaren.

Der Kopflappen theilt das erste Segment bis zur Hälfte.

Rückenporen fehlen.

Die Öffnungen der Segmentalorgane sind vom 4. Segmente ab sichtbar und liegen vor den Borstenpaaren 3/4.

Das Clitellum umfasst die Segmente 14, 15, 16, 17, 18; ventral ist es nicht so stark drüsig als dorsal.

Die zwei schlitzförmigen, drüsig umwallten Öffnungen des weiblichen Geschlechtsapparates liegen auf dem 14. Segmente etwas ventral von den Borsten 3/4 und zwischen diesen und den Öffnungen der Segmentalorgane desselben Segmentes.

Die zwei männlichen, auf drüsigen Papillen liegenden Geschlechtsöffnungen erscheinen als weite, tiefe Gruben hinter den ventralen Borsten des 47. Segmentes und dicht vor der Intersegmentalfurche 47/48. Aus jeder Öffnung ragt ein langer, pfriemenförmiger, gebogener, von Cuticula überzogener Penis hervor.

Durch die Haut sieht man die ungleich langen Prostatadrüsen hindurchschimmern. Sie erstrecken sich vom 17. bis zum 22., bezüglich 23. Segmente.

## Innere Organisation.

Der Ösophagus trägt vorn einen großen Schlundkopf und bildet vor dem Dissepiment 7/8 einen kräftigen, cylindrischen Muskelmagen, der die Segmente 6 und 7 durchzieht. Im 14. Segmente beginnt der Magendarm.

Im 10. und 11. Segmente finde ich auf der ventralen Seite des Darmkanals je einen großen, braunlichen, herzformigen Anhang, dessen freies stumpfes Ende nach vorn gerichtet ist. Jede dieser Darmtaschen besitzt im Inneren zahlreiche große Falten, die von Blutgesäßen reich durchzogen sind. Die Anhänge besitzen demnach, so weit ich urtheilen kann, genau dieselbe Lage und den gleichen Bau wie die sog. Chylustaschen, die von Michaelsen (8) und Beddard bei anderen Eudriliden gefunden und beschrieben sind. In dem Lumen dieser Taschen fand ich nun aber Krystalle, die wie der Kalkspath die Form von Rhomboedern haben und sich beim Zusatz von Salzsäure unter lebhaftem Aufbrausen lösen. Wir haben es hier also unzweifelhaft mit zwei großen, unpaaren Kalkdrüsen zu thun. Auf Grund dieser Thatsache möchte ich nun - ohne die Exaktheit der Untersuchungen jener Forscher zu bezweifeln — die Vermuthung aussprechen, dass die sog. Chylustaschen der Eudriliden nichts Anderes sind als krystallleere Kalkdrusen. Die ganze Lehre von den Chylustaschen ist ja bekanntlich von Michaelsen (9) für gewisse Anhänge und vermeintliche durchlöcherte Epithelzellen des Darmkanals von Enchytraeiden zuerst aufgestellt und dann auf Lumbriciden übertragen. Es kann nicht meine Absicht sein, hier auf diese Chylustaschen-Lehre näher einzugehen, ich möchte nur betonen - und davon wird ein Aussatz über Enchytraeiden specieller berichten -, dass ich die den Darmtaschen der Enchytraeiden zugeschriebene Funktion nicht für erwiesen halte. In dieser Ansicht bestärkt mich besonders noch der oben mitgetheilte Befund, der mich zwingt, die Chylustaschen der Eudriliden als Kalkdrüsen aufzufassen. Selbstverständlich ist mit dieser Bezeichnung auch noch kein Aufschluss über die Funktion der Taschen gegeben, über die Bedeutung, welche die Kalkabsonderung für den Organismus dieser Thiere hat.

Wie MICHAELSEN etc. bei anderen Eudriliden, so habe ich auch bei E. erudiens im 12. Segmente zwei kleinere, seitlich am Darm hängende Kalkspath führende Taschen nachweisen können.

Das Rückengefäß ist einfach; es besitzt im 7. bis 10. Segmente vier Paar große Lateralherzen.

Die Segmentalorgane stellen schleifenförmig gebogene Kanäle dar; sie sind meganephridisch.

Von den männlichen Geschlechtsorganen konnte ich leider trotz eifrigen Suchens die Hoden nicht finden, doch zweifle ich nicht an der normalen Lage im 10. und 11. Segmente. Die Samenleiter beginnen im 10. und 11. Segmente und erweitern sich noch in denselben Segmenten zu hellglänzenden Kapseln. Im 11. und 12. Segmente liegen je zwei große den Darm dorsal umfassende Samensäcke, von denen das hintere Paar, das Dissepiment 12/13 nach rückwärts drängend, den Darm im 43. Segmente überdeckt. Im 43. Segmente vereinigen sich die zwei Samenleiter jederseits zu einem starken Kanale und treten so in die Prostata, in der sie fast in der Mitte einmunden (Fig. 20 v.d). Die zwei ungleich langen Prostatadrüsen (pr) nehmen die Segmente 17 bis 22 resp. 23 ein; sie sind schlauchförmig und muskulös glänzend; die hintere Hälfte ist dunner als die vordere. Terminal am vorderen dickeren Ende entspringt ein kurzer, dünner Kanal (c), der in eine blasenförmige, ovale Bursa copulatrix (b.c) einmundet. In diese Bursa tritt außerdem der gemeinsame Ausführungsgang eines einer Stimmgabel ähnlichen Divertikels (a), dessen beide gleich lange, von einem Kanale durchzogenen Schenkel fest an einander liegen. Schneidet man die Bursa der Länge nach durch, so sieht man in der Fortsetzung des Ausfthrungsganges der Prostatadruse den pfriemenförmigen, gebogenen Penis (p), der aus der Geschlechtsöffnung des 17. Segmentes herausragt, und vor der Einmundung der Anhangsdruse ein großes Polster. Auf einer Schnittserie, von der Fig. 24 einen Schnitt darstellt, konnte ich Folgendes feststellen. Der Ausfthrungskanal (c) der Prostatadruse (pr) geht direkt über in einen Kanal, der den Penis (p) der Länge nach durchzieht. Der Ausführungskanal (a) der Anhangsdrüse durchzieht das im Inneren der Bursa gelegene Polster (po). Der Penis, welcher unter dem Polster liegt, zeigt da, wo dieses beginnt und auf der dem Polster zugekehrten Oberfläche eine rinnenförmige Einsenkung, die nach kurzer Strecke sich so weit vertieft, dass sie mit dem Peniskanal zusammensließt. Es wird demnach das Vorderende des Penis von einer tiefen Furche durchzogen (p). Ich vermuthe nun, dass sich mit dem die Penisrinne passirenden Samen ein aus der Anhangsdrüse stammendes Sekret mischt. Das Polster dient vielleicht dazu, die Penisfurche abzuschließen. — Über die Histologie kann ich wegen des ungenügenden Konservirungszustandes der Thiere nur mittheilen, dass die ganze Innenfläche der von zahlreichen Muskelzügen durchzogenen Bursa und des muskulösen Penis von einem Epithel mit Cuticula überzogen wird. An einzelnen Stellen fand ich in diesem Epithel kleine Vertiefungen (v), die eine besondere, mir aber unklar gebliebene Bedeutung zu haben scheinen.

Penialborsten habe ich nicht gefunden.

Der weibliche Geschlechtsapparat (Fig. 22) zeigt folgenden Bau. Die auf Segment 14 in der lateralen Borstenlinie gelegenen Öffnungen führen in den dickwandigen Ausführungsgang (a.s) der zwei Samentaschen (s). Die Samentaschen selbst sind dünnwandige Schläuche, die den Darm dorsalwärts umziehen und in der Nähe des Rückengefäßes fest anliegen. In den Ausführungsgang der Samentasche mündet an der einen Seite der lange, vielfach gewundene Ausführungsgang des ovalen Receptaculum ovorum (r.o) ein. Diesem gegenüber führt in den Samentaschengang der kurze Kanal eines kugeligen Divertikels (d). Dicht oberhalb dieses Anhanges sieht man die Einmündung des Oviductes, an dessen Ende das Ovarium (ov) sitzt.

E. erudiens steht dem E. roseus Mich. (2) (und E. peregrinus E. P.? nahe, unterscheidet sich aber davon durch seine Länge, seine Farbe, die Form des Divertikels der Bursa copulatrix und die Einmundungsstelle des Oviductes.

Hannover, im August 1893.

### Litteratur.

- 4. Beddard, The Earthworms of the Vienna Museum. Ann. Mag. Nat. Hist. (6) IX.
- MICHAELSEN, Terricolen der Berl. zoologischen Sammlung. II. Archiv f. Naturgeschichte. 1892.
- Horst, Earthworms from the Malay Archipelago. Weber, Zool. Ergebnisse einer Reise in Niederl. Ost-Indien. Bd. II. Leiden 4892.
- Rosa, Die exotischen Terricolen des naturhistor. Hofmuseums. Ann. d. k. k. naturh. Hofmus. Bd. VI. 1891.
- Rosa, Megascolex templetonianus n. sp. Boll. Mus. Zool. Torino. VII. p. 434.
   Außerdem eine längere briefliche Mittheilung mit Abbildungen.
- 6. Rosa, I terricoli argentini. Ann. mus. civ. Genova. IX. 1890.
- MICHAELSEN, Oligochaeten des Naturh. Mus. Hamburg. IV. Jahrb. d. Hamburger wissensch, Anst. VIII. 4891.

- 3. MICHAELSEN, Beschreibung d. v. Dr. STUHLMANN etc. Jahrb. d. Hamb. wissensch. Anst. VII.
- 9. MICHAELSEN, Über Chylusgefäßsysteme bei Enchytraeiden. Arch. f. mikr. Anat. Bd. XXVIII.
- 10. Beddard, On the Earthworms collected in Algeria and Tunisia.
- 11. Horst, Sur quelques lombriciens exotiques app. au g. Eudrilus.

## Erklärung der Abbildungen.

#### Tafel IV.

Fig. 4-5. Anteus distinctus n. sp.

- Fig. 4. Vorderende von der ventralen Seite aus gesehen. Cuticulapräparat.
- Fig. 2. Ornamentirte Normalborste.
- Fig. 3. Ornamentirte Geschlechtsborste.
- Fig. 4. Clitellum vom 45. bis 28. Segmente, von der Seite gesehen, mit Tub. pub. auf dem 48. bis 22. Segmente und einer Papille auf dem 22. Segmente.
  - Fig. 5. Samentasche.

Fig. 6 und 7. Anteus teres n. sp.

- Fig. 6. Clitellum von der ventralen Fläche mit der drüsenlosen Mittelzone und den zwei tiefen Furchen.
  - Fig. 7. Samentaschen.

Fig. 8 und 9. Perichaeta capensis Horst.

- Fig. 8. Hintere Samentasche der rechten Seite.

Fig. 40 und 44. Perichaeta pusilla n. sp.

Fig. 10. Segmente 14 bis 28 von der ventralen Fläche gesehen.

Fig. 44. Samentasche.

Fig. 42. Perichaeta parvan.sp.

Fig. 42. Samentasche (gelockert).

Fig. 48-45. Megascolex templetonianus Rosa.

Fig. 43. Segmente 46 bis 22 von der ventralen Fläche gesehen, um die tiefe rechteckige Grube mit den & Geschlechtsöffnungen und den Papillen zu zeigen.

Fig. 44 a u. b. Samentaschen.

Fig. 45. Prostatadrüse.

Fig. 46-49. Geodrilus singularis n. g. n. sp.

- Fig. 46. Clitellum und Segment 19: auf 14 die Q, auf 17 die deutlichen 3 und auf 19 die undeutlichen 👌 Geschlechtsöffnungen.
  - Fig. 47. Samentasche.

Fig. 48. Geschlechtsborsten.

Fig. 19. Prostatadrüse.

Fig. 20-22. Eudrilus erudiens n. sp.

Fig. 20. Endtheil des & Geschlechtsapparates. v.d, Samenleiter; pr, Prostatadruse; c, Ausführungskanal der Prostata; b.c, Bursa copulatrix durch einen Schnitt geöffnet; a, Anhangsdrüse; p, Penis.

Fig. 24. Schnitt durch Fig. 20. p, Penis mit der Furche und dem Kanal; po, Polster; c, Kanal von der Prostata pr; a, Ausführungsgang der Anhangsdrüse.

Fig. 22. Q Geschlechtsapparat. o.s, Öffnung der Samentasche; a.s, Ausführungsgang der Samentasche; s. Samentasche; d. Divertikel der Samentasche; or. Ovar mit Oviduct; r.o, Receptaculum ovorum.

# Die Entwicklung und der Bau der Wirbelsäule der Ganoiden.

Fünfte Abhandlung über die Entwicklung der Wirbelsäule.

Von

C. Hasse.

Aus der anatomischen Anstalt zu Breslau.

Mit Tafel V und VI.

Trotz der vielfachen Angaben über den Bau der Wirbelsäule der Störe ist dennoch keine Übereinstimmung in den Ansichten erzielt. Ich will daher zuerst die bisherigen Anschauungen über die Wirbelsäule der Knorpelganoiden hervorheben und darauf das vorbringen, was man über den Bau und die Entwicklung derselben bei den Knochenganoiden weiß.

Meckel | beschreibt die Wirbelsäule des Störes als einen die ganze Länge des Stammes durchlaufenden, knorpeligen mit einer gallertigen, weichen Masse angefüllten, unter dem Rückenmark liegenden Kanal. Derselbe bietet in so fern Spuren einer höheren Ausbildung, als seine Wand im Verhältnis zu der von ihr umgebenen Höhlung wenigstens doppelt so dick ist, als bei Petromyzon. Dieser Kanal ist wenigstens bei jungen Thieren so dehnbar, dass er um das Dreifache seiner Länge gedehnt werden kann. Die gallertige Masse enthält in ihrem Inneren, nicht völlig in der Achse, sondern etwas weiter nach unten einen runden, von einer eigenen Scheide, welche durch Erhärtung und Verdickung der gallertigen Substanz entsteht, umgebenen Kanal, in welchem sich eine dunne Flussigkeit befindet. Außerdem erscheint die Anordnung der Wirbelsäule theils durch Vergrößerung und vollkommenere Ausbildung ihres Bogentheiles, theils durch Entstehung von Knorpelstücken im Umfange des beschriebenen Cylinders bedeutend vervollkommnet. Seitlich und an der Bauchfläche befinden sich vier-

<sup>1</sup> System der vergleichenden Anatomie. Halle 1824.

eckige Knorpel. Vorn biegen sie sich nur etwas gegen die Mittellinie, hinten dagegen fließen sie völlig zusammen. Dann beschreibt er in ausgezeichneter Weise die Häm- und Neurapophysen.

J. MÜLLER 1 macht nur wenige Angaben über den Stör und sagt, es handle sich um ein Faserknorpelrohr mit Gallerte gefüllt, umgeben von einer fibrösen Haut, welche oben ein Rohr für das Rückenmark bildet. An dem oberen, häutigen Rohre Knorpelschenkel, an dem unteren Umfange der Säule paarige, knorpelige Basilartheile. Auf diese Bogenknorpel geht er wie Meckel besonders ein, allein diese Verhältnisse haben für die vorliegenden Fragen keine weitere Bedeutung.

LEYDIG<sup>2</sup> ist der Erste, welcher genauere Angaben über den feineren Bau der Störwirbelsäule macht. Die Chordasubstanz und die Scheide derselben bestehen nach ihm aus mehreren differenten Lagen. Die fibröse Scheide ist eine gallertige Substanz, undeutlich streifig, ohne weitere Formelemente in derselben, aber sie ist nach außen begrenzt von einer elastischen Haut (Elastica externa), die auf der Fläche streifig erscheint und in Fasern zerspaltbar ist. Nach innen von der Scheide, auf der Chorda, liegen kleine, rundliche Zellen mit seinkörnigem Inhalt (Chordaepithel). Die Bogenknorpel sind hyalin.

KÖLLIKER<sup>3</sup> sah zuerst beim Stör eine Elastica interna, welche aus einem dichten Netzwerk elastischer Fasern bestehen soll. Sie ist als ein Abscheidungsprodukt der Chordazellen aufzufassen.

GEGENBAUR 4 knüpft an die Leydig'schen Beobachtungen an. Er beschreibt die Faserscheide als aus feinsten, wellig verlaufenden Fibrillen bestehend, zwischen denen aber niemals Zellen oder Zellkerne vorhanden sind. Von einer Elastica interna fand er keine Spur, dagegen auf der Außenseite der Elastica externa Kalkkonkremente. Die Bildung der Faserscheide leitet er von den Zellen des Chordaepithels her. Die koncentrische Schichtung ist nach ihm die Folge einer auf einander folgenden Ablagerung. Die Fibrillen betrachtet er als Spaltprodukte der ursprünglich homogenen Masse.

In seinen kritischen Bemerkungen zur Geschichte der Untersuchungen über die Scheiden der Chorda dorsalis ergänzt Kölliker<sup>5</sup>

- <sup>1</sup> Vergleichende Anatomie der Myxinoiden. Berlin 1834.
- <sup>2</sup> Anatomisch-histologische Untersuchungen über Fische u. Reptilien. Berlin 1853.
- <sup>3</sup> Über die Beziehungen der Chorda dorsalis zur Bildung der Wirbel der Selachier und einiger anderen Fische. Verhandlungen der physik.-medic. Gesellschaft Würzburg. Bd. X. 4860.
- 4 Über die Entwicklung der Wirbelsäule des Lepidosteus mit vergleichendanatomischen Bemerkungen. Jenaische Zeitschr. f. Medicin u. Naturwissensch. 4867.
  - <sup>5</sup> Verhandlungen der phys.-med. Gesellschaft Würzburg. 4872.

seine früheren Angaben dahin, dass er die von der Chorda gebildete, innere, zellenlose Elastica auch bei den Ganoiden aus einer äußeren und inneren elastischen Lage bestehen lässt, während die mittlere eine faserige Struktur besitzt.

GOETTE 1 macht darauf aufmerksam, dass die Wirbelsäule beim Stör ziemlich eben so gebaut ist, wie bei den Cyclostomen. Die Obersläche derselben wird nach ihm von einer polyedrischen Rindenschicht gebildet, in der die Scheidewände der Chorda mit breiter Basis wurzeln. Wenn Zellen darin auftreten, so betrachtet er dieselben als nachträgliche Sonderungen um die Kerne dieses Protoplasmas. Die dicke Scheide besteht aus zwei Schichten, der gallertig fibrillären, inneren Gerüstmasse und dem dünnen, elastischen Oberhäutchen. Die von Kölliker beschriebene innere Grenzhaut konnte er nicht auffinden. Die Faserschicht ist eine cuticulare Bildung der Chorda.

Schneider <sup>2</sup> gelang es bei dem Stör auch nicht an der Innenseite der faserigen zellenlosen Chordascheide eine besondere elastische Membran aufzufinden.

Salensky nimmt in seiner ersten Arbeit<sup>3</sup>, wenigstens den von ihm gegebenen Bildern nach zu urtheilen, die Ansicht, dass eine innere elastische Haut im Sinne von Kölliker vorhanden sei, wieder auf. In seiner Fig. 404 zeichnet er an der Innenseite der Chordascheide eine Elastica chordae. Im folgenden Jahre 1 beschreibt er das Verhalten der Rückensaite folgendermaßen: So wie sie erscheint, besteht sie aus Zellen, welche den anderen Zellen des Mesoderms gleichen. Ihr Protoplasma ist fein gekörnt, und jede Zelle umschließt einen Kern. Ein wenig später platten sie sich in der Richtung der Achse des Körpers ab. Später treten Vacuolen in ihnen auf. Eine feine Cuticularmembran, von den Zellen der Chorda abgesondert, erscheint an der Oberfläche. Außer dieser Membran (Membrana interna) bildet sich noch eine Externa. Diese begrenzt den Hohlraum der skelettbildenden Schicht, welche den Raum für die Chorda bildet und hat nichts mit der Chorda zu thun. Auf seiner Fig. 29 zeichnet er dann die skelettbildende Schicht als ein einfaches Zelllager an der Seite der Chorda und des Rückenmarkes, ohne sich näher darüber auszulassen, woher diese

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup> Beiträge zur vergleichenden Morphologie des Skelettsystemes der Wirbelthiere. Archiv für mikr. Anatomie. Bd. XV. 4874.

<sup>&</sup>lt;sup>2</sup> Beiträge zur vergleichenden Anatomie und Entwicklungsgesch. der Wirbelthiere. Berlin 4879.

<sup>8</sup> Acipenser ruthenus. (Russisch.) Kasan 4880.

<sup>&</sup>lt;sup>6</sup> Recherches sur le developpement du sterlet. Archives de Biologie. Tome Il. Paris 1881.

Zellen stammen. Sie sind nach ihm lediglich mesodermatischen Ursprungs.

Auch Retzius glaubt eine innere elastische Membran gefunden zu haben. Im Übrigen sagt er, dass es ihm bei dem Stör nicht gelungen sei die feine Faserung des Chordamaschenwerkes zu sehen, dagegen fand er, dass das Chordaepithel ein verschieden langes Cylinderepithel sei, welches auf dem Querschnitt polygonal erscheine. Jede Zelle löst sich in mehrere kleine, feine, glänzende Zacken und Fibrillen auf, mittels welcher sie sich dem dünnen, elastischen Häutchen an der Innenfläche der Faserschicht der Chorda anheften. Diese ist undeutlich fibrillär und balkig, mit vorwiegend koncentrischer Streifung, ohne Zellen. Nach außen ist sie durch die hellglänzende Elastica externa abgegrenzt, in welcher hier und da ovale Löcher vorhanden sind, und der die knorpeligen Bogen aufsitzen.

Balfour<sup>2</sup> betrachtet die Faserscheide der Chorda auch bei den Stören nicht als eine neue Bildung, sondern als ein Homologon der Intercuticularschicht der Elasmobranchier.

Ich selber sasste die Resultate meiner Untersuchungen tiber die Entwicklung der Wirbelsäule des Sterlets in folgenden Satz zusammen: Die sogenannte Chordascheide der Knorpelganoiden ist wie die der Cyclostomen chordalen Ursprunges und der sogenannten Cuticula chordae oder der Elastica interna, vor Allem der Amphibien und Amnioten homolog. Dieselbe entsteht in ihrem wesentlichen Bestandtheile, der Faserschicht, in derselben Weise wie das Dentin und hat, abgesehen von der Verkalkung oder Verknöcherung, denselben Bau wie dieses. Die skeletogene Schicht entsteht durch Auswanderung von embryonalen Blutzellen aus der Aorta. Ich nahm also dabei an, dass zuerst die Elastica externa der Autoren von der Chorda gebildet werde, dass dann die Faserschicht folge und schließlich die innere Grenzhaut derselben sich aus der Chorda bilde.

Diesen Ansichten trat Lvorr<sup>4</sup> entgegen und stellte im Widerspruch zu allen vorangegangenen Forschern den Satz auf, dass die sogenannte Faserscheide der Chorda nicht von den Chordazellen gebildet werde und zellenlos sei, sondern, dass dieselbe zellenhaltig aus von der skelettbildenden Schicht herstammenden Zellen hervorginge. Ein

- <sup>1</sup> Einige Beiträge zur Histologie und Histochemie der Chorda. Archiv für mikr. Anatomie. 4884.
  - <sup>2</sup> A treatise of comparative embryology. London 1881.
  - <sup>3</sup> Beiträge zur allgemeinen Stammesgeschichte der Wirbelthiere. Jena 4883.
- 4 Vergleichend-anatomische Studien über die Chorda und die Chordascheide. Bulletin de la société imp. des naturalistes de Moscou. 4887.

80 C. Hasse,

Beweis dafür liegt ihm einmal in der leichten Lösbarkeit der Chorda von der Scheide und in der Durchbohrung der Elastica externa. Die Vacuolen der Rückensaite betrachtet er als mit Gas gefüllt. Die Zellen sind nach ihm dabei zu Scheiben angeordnet. Der Funiculus chordae besteht aus zusammengepressten Zellen, welche die Wand eines Kanales bilden. Die Vacuolen entstehen durch Vacuolisirung der Zellen der Oberstäche, welche eine Zellmembran bilden. Das Chordaepithel ist cylindrisch und bildet an seiner Oberstäche eine seine, cuticulare Membran, die bereits Kölliker beschrieben hat, während Andere sie leugnen. Die Faserschicht besteht aus wellig gebogenen Fasern, welche Bindegewebssasern sind, zwischen denen kleine, spindelförmige Zellen liegen. Die Radialfasern sind nichts weiter als abgebogene Theile der koncentrischen Fasern. Die Elastica externa besteht aus elastischen Fasern, die in das Prochondralgewebe eindringen. Außen ist dieselbe von jungen Bindegewebszellen bedeckt.

In der neuesten Zeit hat sich Klaatsch 1 auch mit der Wirbelsäule der Störe beschäftigt und wendet sich dabei gegen meine Auffassung über die Entstehung der faserigen Chordascheide aus dem Chordaepithel, und vor Allem gegen den herangezogenen Vergleich mit dem Zahnbein, lediglich weil es ihm nicht gelang Fortsätze an den Chordazellen zu sehen, wie sie schon Retzius beschrieben hatte. Wenn ich ihn recht verstehe, betrachtet er die Chordascheide als eine ursprünglich homogene Masse, in welcher sich später Fasern bilden, anders wenigstens vermag ich seine Worte, »das Bild der radiären Streifung wird hervorgerufen durch wellige Biegungen der fibrillären Differenzirungen in der Chordascheide«, nicht zu deuten. Er unterscheidet aber ein koncentrisches System, welches auf eine schichtweise Ablagerung hindeutet und schräge Fasermassen, welche spiralig, terminal und ventral und terminal und dorsal ansteigen. In seiner zweiten Abhandlung giebt er dann eine Abbildung eines Stückes eines Wirbelsäulenquerschnittes von einem 12 cm langen Acipenser ruthenus bei schwacher Vergrößerung, welche wesentlich zur Unterstützung seiner in der ersten Arbeit geäußerten Ansichten über den Bau der Faserscheide der Chorda dient. Außerdem beschreibt er aber eine Aufnahme von Theilen der Elastica externa in die Knorpelbögen und leitet daraus im Allgemeinen den Schwund der Cuticula sceleti her. »Die Funktion der Elastica als geschlossener Hülle der Chordascheide geht in demselben Maße an der Stelle der Bogenbasen verloren, als diese von ersterer selbst elastische Theile aufnehmen.« Als weiteres Beispiel für dieses

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup> Beiträge zur vergleichenden Anatomie der Wirbelsäule. Morphologisches Jahrbuch. Bd. XIX u. XX. 1892 u. 1893.

Verhalten beruft er sich dann auf Chimaera. Für die Knochenganoiden fehlen ihm eigene Beobachtungen, und sützt er sich bei Inbetrachtnahme dieser Thiere wesentlich auf die Angaben von Gegenbaur, BalFOUR und PARKER.

Dies die bisherigen Ansichten über den Bau und die Entwicklung der Hauptbestandtheile der Wirbelsäule der Knorpelganoiden. Was nun die Knochenganoiden betrifft, so ist es namentlich mit Bezug auf ihren Zusammenhang mit den Knorpelganoiden wichtig das Verhalten der primären Elemente ihrer Wirbelsäule kennen zu lernen und zu sehen, welche Ansichten darüber herrschen.

Levoig 1 verdanken wir, so weit ich finde, die ersten Angaben über den feineren Bau der Wirbelsäule der Knochenganoiden. Das Fachwerk der Chorda zeigt nach ihm bei Polypterus in der Mitte einen centralen Streifen (Funiculus chordae) und ist an der Peripherie am wenigsten stark, während die Substanz gegen die Mitte an Stärke zunimmt. Das mikroskopische Aussehen des Fachwerkes, einer Zwischenzellsubstanz ist vollkommen das des Bindegewebes hier mehr homogen, dort mehr streifig und im Centrum so wellig lockig, dass es an Sehnengewebe erinnert. Die Scheide der Chorda besteht aus heller Bindesubstanz, die entweder undeutlich gestreift erscheint, oder stellenweise auch eine vollkommen lockige Zeichnung sehen lässt, ganz wie bei Sehnen. Einzelne Strecken der Chordascheide sind an der Außenseite verkalkt.

Kölliker² beschreibt am Ende des Schwanzes eines Polypterus die Chorda als mit einer elastischen Hülle (Elastica interna) versehen, die jedoch nicht immer rings herum deutlich ist und entweder homogen erscheint oder feinere Lücken enthält, hier und da auch netzförmig aussieht. Dann folgt eine hellere, dicke Hülle, die bindegewebige eigentliche Scheide, in der außer einer koncentrischen Streifung keine weitere Struktur sich erkennen lässt, und die sich besonders dadurch auszeichnet, dass sie am Schwanzende mehr oder minder verkalkt ist. Um die Scheide findet sich eine Elastica externa. Der Bau bei Amia ist derselbe. Bei Lepidosteus verhalten sich die Dinge etwas anders. Die Elastica externa besitzt eine große Menge von Lücken. Sie umschließt dabei am Schwanzende die Faserhülle der Chorda nicht dicht, sondern steht bald da, bald dort unregelmäßig von ihr ab. In den Zwischenräumen liegt hyaliner Knorpel und dieser ist aus der äußersten Lage der Faserhülle hervorgegangen. Die Elastica externa schickt sowohl

Zeitschrift f. wissensch. Zoologie. LVII. Bd.

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup> Lehrbuch der Histologie des Menschen und der Thiere. Hamm 4857.

<sup>2</sup> Über das Ende der Wirbelsäule der Ganoiden u. einiger Teleostier. Leipzig 1860.

nach außen, wie nach innen elastische Fasern aus. Die Faserhülle oder die Bindegewebsscheide der Chorda zeigt nichts Besonderes, außer dass ihre Fasern mit kleinen eingesprengten, spindelförmigen Saftzellen einfach koncentrisch angeordnet sind, eben so wenig die dünne Elastica interna, die auch hier nicht fehlt.

GEGENBAUR 1 untersuchte einen jungen Lepidosteus. Die Chorda war intervertebral eingeschnürt, vertebral erweitert. Die sehr ansehnliche Chordascheide bestand aus zwei Lamellen, einer inneren, sehr dicken, glashellen und einer äußeren dünneren, welche viel stärker lichtbrechend erschien und von feinen Spalten durchsetzt war. Die Scheide zeigte dabei intervertebral Längsfaltungen, welche besonders deutlich an der außeren, einer gefensterten elastischen Membran gleichkommenden Lamelle sichtbar waren. Um die Chorda lagert sich der Wirbelkörper, der die intervertebrale Einschnürung bedingt. Er besteht ansänglich aus Knorpel, und aus diesem gehen die Bogen hervor, ohne dass die Chorda einen Antheil an der Bildung des definitiven Wirbelkörpers nimmt. Er findet dann weiter, dass die Chordascheide keine Zellen enthält, auch keinen Knorpel umschließt. Die beiden Lamellen liegen dicht an einander, die innere zeigt dabei undeutliche Streifung. An der Oberfläche der Chorda befindet sich ein bereits von LEYDIG gezeichnetes Chordaepithel, welches nach ihm die Chordascheide bildet.

Balfour und Parker 2 sind die Letzten, denen wir tiber den Bau und die Entwicklung der Wirbelsäule der Knochenganoiden Aufklärung verdanken. Wie schon der Titel ihrer Arbeiten zeigt, haben sie Lepidosteus untersucht, und die wesentlichsten Resultate sind folgende:

Rings um die Rückensaite wird frühzeitig eine mesoblastische Scheide gebildet, welche sich in zwei dorsale und zwei ventrale Leisten sondert, von denen die ersteren sich über dem Rückenmark vereinigen. Um die Cuticularscheide der Chorda bildet sich dann eine elastische Membran, die Elastica externa. Die neuralen Verdickungen werden stärker in jedem Intermuskularseptum, und diese Verdickungen werden alsbald in Knorpel umgewandelt und bilden so eine Folge von Neurapophysen, welche mittelbar der Elastica externa aufsitzen, und welche sich  $^2/_3$  aufwärts an den Seiten des Rückenmarkes erstrecken. Gleichzeitig bilden sich Hämapophysen in derselben Weise, wie die Neurapophysen.

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup> Über die Entwicklung der Wirbelsäule des Lepidosteus mit vergl.-anat. Bemerkungen. Jenaische Zeitschr. für Medicin u. Naturwissensch. Bd. X. 4867.

<sup>&</sup>lt;sup>2</sup> On the structure and development of Lepidosteus. Proceedings of the royal society. 4884. — On the structure and development of Lepidosteus. Philosophical transactions. Vol. CLXXIII. 4882.

Darauf bildet sich eine Folge vertebraler Einschnürungen der Chorda. Die Scheide ist nun viel dicker vertebral als intervertebral und das wird durch eine besondere Differenzirung der Oberflächentheile der Scheide bewirkt, welche körniger erscheinen als der Rest und in jeder Vertebralregion einen Cylinder bilden. Zwischen diesem und dem Gallertgewebe der Chorda bleibt eine dunne, unveränderte Lage der Scheide, welche mit den intervertebralen Theilen der Scheide zusammenhängt. Die Neur- und Hämapophysen, welche im Laufe der Entwicklung vertebral zu liegen kommen, vereinigen sich rings um die Chorda in den Zwischenwirbelräumen und gehen von einem Wirbel zum anderen. Jeder dieser Intervertebralringe wird in zwei Theile zerlegt für je zwei auf einander folgende Wirbel, und die gebogene Linie, die dies anzeigt, entsteht schon sehr frühzeitig. Diese Intervertebralknorpel entstammen also den Bogenknorpeln und sind in der Mitte dicker, als an den Enden. Im letzten Stadium von 44 cm Länge werden die vertebralen Einschnürungen durch die Intervertebralknorpel, welche ausgeprägte intervertebrale Einschnürungen bedingen, weniger sichtbar. In den Zwischenwirbelräumen verschwindet die Membrana Elastica externa am hinteren Ende jedes Wirbels, und der Rest ist transversal beträchtlich gefaltet. Die innere Scheide der Chorda ist in den Zwischenwirbelräumen längsgerunzelt. Das äußere gekörnte Lager der Scheide in der vertebralen Region ist weniger dick, als in den letzten Stadien und zeigt eine zarte, radiale Streifung. Die beiden Forscher heben dann hervor, dass die Wirbelsäule des Lepidosteus nicht mit der Wirbelsäule der Urodelen, wohl aber mit der der Teleostier zu vergleichen ist.

Man sieht nun aus allem Diesen, dass die Forscher mit Ausnahme von Kölliker und Lworr darüber einig sind, dass sowohl bei den Knorpelganoiden wie bei den Knochenganoiden die um die Rückensaite, nach innen von der Elastica externa gelagerte Scheide zellenlos ist und von der Chorda gebildet wird, allein in welcher Weise diese Bildung vor sich geht, darüber habe ich seiner Zeit allein Angaben gemacht. Von den Knochenganoiden stand mir leider kein Entwicklungsmaterial zu Gebote, dafür ist es mir aber bei den Stören vergönnt gewesen, wenn auch nicht in lückenloser Reihenfolge Entwicklungsstufen zu untersuchen, welche meiner Ansicht nach für die Hauptfragen eine gewisse ausschlaggebende Bedeutung besitzen. Da nun aber nach der Meinung sämmtlicher Forscher, denen auch ich mich anschließe, die Wirbelsäule der Knochenganoiden denselben Bau wie bei den Stören besitzt, so ist kein Grund vorhanden anzunehmen, dass die Entwicklungs in anderer Weise vor sich geht. Die Verfolgung der Entwicklungs-

vorgänge von Seiten Balfour's und Parker's kommt auch zu keinem wesentlich abweichenden Ergebnis.

Ich stelle wiederum das Hauptresultat meiner Untersuchung voran. Dasselbe lautet folgendermaßen:

Die Knorpel- und die Knochenganoiden entbehren, wie die Anuren, einer Intercuticularschicht. Sie zeigen also gegenüber den Elasmobranchiern, den Dipnoi und den Urodelen, welche eine solche besitzen, wesentliche Unterschiede.

Das jüngste Stadium, welches ich untersuchen konnte, war ein Querschnitt durch die Wirbelsäule eines Acipenser sturio 47 Stunden nach der Befruchtung (Fig. 4). Die Rückensaite ist ein dicker, cylindrischer Strang, welcher aus Zellen besteht, deren Grenzen sich nicht genau bestimmen lassen. Die Kerne sind unregelmäßig und mehr in der peripheren Zone gelagert, dabei ungleich groß und rundlich. An der Peripherie sind die Zellen mit Dotterkörnehen vollgepfropft, während diese im Gentrum sparsamer erscheinen. Rings um die Chorda ist eine vollkommen gleichmäßige, zarte Cuticula chordae abgesondert (Fig. 4 c.ch). Von skeletogenen Zellen war an dem Präparate nichts zu entdecken. Das Medullarrohr lag der Cuticula chordae unmittelbar an, und eben so der zwischen Chorda und Entoderm eingeschobene, etwas abgeplattete Subchordalstrang (Fig. 4 sch.str), dessen undeutlich abgegrenzte, mit ovalen Kernen versehenen Zellen ebenfalls mit Dotterelementen vollgepfropft waren.

Das nächstfolgende Stadium stammt aus dem dritten Tage nach der Befruchtung und ist ganz besonders werthvoll durch die Übereinstimmung, welche dasselbe mit den jungeren Entwicklungsstufen der Amphibien und der Selachier darbietet. Die Zellen der Rückensaite sind im Centrum vollkommen vacuolisirt, und nur hier und da sieht man einen Kern. Dagegen hat sich an der Oberfläche ein vollkommenes Zelllager, ein Chordaepithel (Fig. 2 ch.ep), ausgebildet, dessen Zellen bald mehr rundliche, bald mehr abgeplattete, längsovale Kerne besitzen. Die Zellen sind platt, nicht cylindrisch, von ungleicher Größe und dem entsprechend stehen die Kerne bald dichter an einander gedrängt, bald weiter aus einander. Im großen Ganzen ist es ein unregelmäßiges Pflasterepithel (Fig. 3 ch.ep). Die Cuticula chordae ist ein klein wenig dicker geworden und tritt deutlicher hervor, allein sie ist vollkommen homogen geblieben und zeigt durchaus keine Struktur oder Schichtung. Sie besitzt ein stärkeres Lichtbrechungsvermögen, als früher. Der Subchordalstrang ist jetzt verschwunden, dagegen lagert sich um die Cuticula chordae eine Zellmasse, welche namentlich ventral,

in der Umgebung der Gefäße ganz besonders entwickelt erscheint, sich aber noch nicht zwischen Chorda und Rückenmark eingedrängt hat. Die Zellen beginnen erst an der Peripherie (Fig. 2 rechts) sich zwischen sie einzudrängen. Es ist die Zellmasse der skeletogenen Schicht. Wie diese Zellen entstehen, wie weit bei ihrer Bildung der subchordale Strang, wie weit dabei die Gefäße betheiligt sind, oder ob dieselben in der Weise entstehen, wie es RABL1 vor allen Dingen von den Selachiern behauptet, darüber vermag ich leider keine Auskunft zu geben. zahlreiche Auftreten der Zellen an der ventralen Fläche der Chorda, die zahlreichen Mitosen daselbst sprechen für ein Entstehen ventral von der Ruckensaite und für ein allmählich vor sich gehendes, dorsales Vorschieben der Zellmassen um die Chorda und um das Rückenmark. Deutlich lässt sich nun aber eine innere (Fig. 2 i.zsch) und eine äußere (Fig. 2 a.zsch) Zellschicht nachweisen. Erstere bildet um die Guticula chordae eine Art epithelialen Belags von platten Zellen (Fig. 3 sc.sch). weiche während des Wachsthums des Rückgrats auch von den äußeren Zellen ergänzt zu werden scheint, indem man (Fig. 3) sieht, wie sich von außen her Zellen zwischen sie einzudrängen suchen. Die äußere Zellschicht (Fig. 2 a.zsch) bildet dagegen gerade wie bei den Urodelen ein unzusammenhängendes, lockeres Zelllager.

Mit dem Erscheinen dieser inneren epithelartigen Zellschicht des skeletogenen Gewebes, und mit dem Herumwachsen derselben rings um die Chorda zeigt sich bei jungen Stören 26-32 Tage nach dem Ausschlüpfen zunächst eine Veränderung in dem Chordaepithel. Die Kerne desselben rücken aus einander und liegen zerstreut unter der Cuticula chordae (Fig. 4 u. 5 chep), ohne Zweifel in Folge der Dehnung der zugehörigen Zellen. Diese ist wiederum abhängig von der Zunahme des Inhaltes der Vacuolen und von dem damit zusammenhängenden excentrischen Wachsthum der Rückensaite. Dabei hat die Dicke der rings um dieselben gelagerten Cuticula chordae (Fig. 4 u. 5) zugenommen, und es zeigt sich jetzt (Fig. 4, 5 c.c') eine Sonderung an oder in derselben, welche die höchste Aufmerksamkeit in Anspruch nimmt. Es erscheint in derselben eine undeutlich ausgeprägte Trennungslinie, welche eine Zusammensetzung der cuticularen Hülle aus einer inneren und einer äußeren Lage andeutet. Welche von beiden die stärkere ist, ist schwer zu sagen, eben so sind die Unterschiede im Lichtbrechungsvermögen nicht erheblich, ja, an manchen Schnitten und an manchen Stellen des Ouerschnittes ist es mir nicht möglich gewesen eine solche Trennung mit Bestimmtheit nachzuweisen.

<sup>1</sup> Theorie des Mesoderms. Morphologisches Jahrbuch...

Es liegt ja außerordentlich nahe anzunehmen, dass die innere Lage die ursprüngliche Cuticula chordae, die äußere dagegen die der skelettbildenden Schicht angehörende Elastica sceleti ist, dass wir es also mit Bildungen zu thun haben, welche den gleichen Bildungen der Elasmobranchier, Dipnoi und Urodelen homolog sind, und so habe ich sie in meinen allgemeinen Bemerkungen vorläufig aufgefasst, allein was mich immer wieder stutzig machte, das war der Umstand, dass es mir an keinem Schnitte gelingen wollte eine vollkommene Trennung derselben an der Trennungslinie zu bewirken, wie das bei den Urodelen so leicht möglich, trotzdem an den mir zur Verftigung gestellten Schnitten Verbiegungen und scharfe Knickungen der Cuticularmembran reichlich vorhanden waren, und unter solchen Verhältnissen die Trennung sonst leicht gelingt. Ich wurde wenig Werth auf diesen Umstand gelegt haben, wenn ich nicht selber in meinen Beiträgen zur Stammesgeschichte der Wirbelthiere<sup>2</sup> auf Grund der Untersuchung junger Entwicklungsstadien von Acipenser ruthenus es zweifelhaft gelassen hätte, ob bei den Acipenseres eine Cuticula sceleti vorhanden ist. Ich neigte mich dahin anzunehmen, dass eine solche fehle, und in jungster Zeit weiter geführte Untersuchungen an frühzeitigen Entwicklungsstadien von Petromyzon haben mich weiter stutzig gemacht. Bei den Neunaugen ist es mir trotz des eifrigsten Bemthens bisher nicht gelungen mit vollster Bestimmtheit eine Cuticula sceleti nachzuweisen, obgleich es sich um Stadien handelte, welche durchaus diesem Entwicklungsstadium von Acipenser sturio entsprachen. Somit ist die Frage, existirt bei den Cyclostomen und den Ganoiden und endlich auch bei einigen Anuren, wie Kröten, neben einer Cuticula chordae noch eine Cuticula sceleti, noch nicht vollkommen spruchreif, und dem entsprechend behalte ich mir für die Zukunft eine wesentliche Änderung meiner vor Kurzem veröffentlichten Anschauungen über die Stammesgeschichte der Wirbelsäule vor.

Angesichts dieser auf unabweisbaren Thatsachen ruhenden Zweisel würde ich kaum diese Arbeit veröffentlicht, sondern ruhig gewartet haben, bis ein ausreichendes und möglichst lückenloses Material von entsprechenden Entwicklungsstadien der Störe, Neunaugen und Kröten von mir auf diesen Punkt hin untersucht wäre, allein die jüngst veröffentlichten, auf ein durchaus ungenügendes und zum Theil oberflächlich untersuchtes Material sich stützenden Anschauungen von Klaatsch lassen es mir doch, trotz des unsicheren Standes der Frage

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup> Anatomischer Anzeiger. VIII. 4893. p. 8 u. 9.

<sup>&</sup>lt;sup>2</sup> Jena 1887.

wünschenswerth erscheinen öffentlich vorzugehen, um zu verhindern, dass seine Ansichten mehr Verbreitung finden, als sie verdienen.

Ist es also nach dem bisherigen Stande der Untersuchung zweifelhaft, ob sich bei den Stören eine Cuticula sceleti, eine von der skelettbildenden Schicht abgesonderte Elastica externa der Autoren findet, und ob nicht das, was die meisten Forscher bisher als Cuticula sceleti betrachteten, in Wirklichkeit die Cuticula chordae ist, so will ich dem entsprechend zunächst von der Bezeichnung Cuticula chordae und Cuticula sceleti absehen, und die beiden bei den Stören gefundenen. undeutlich ausgeprägten Lagen der Cuticularscheide der Chorda als außere (Fig. c) und innere Lage (c') bezeichnen. In jedem Falle bin ich im Stande weitere Entwicklungsvorgänge aufzuklären und nachzuweisen, dass meine von Klaatsce kurzer Hand abgewiesenen, früheren Ansichten über die Entstehung der Faserscheide der Chorda bei den Stören im Wesentlichen richtig waren. Das mir zur Verfügung gestellte Material von Acipenser sturio reichte dafür allerdings nicht aus, dafür hatte ich aber Gelegenheit an den mir seiner Zeit von Salensky gütigst zur Verfügung gestellten Embryonen und Larven von Acipenser ruthenus eingehende Untersuchungen anzustellen. Die jetzt zu beschreibenden Entwicklungsvorgänge setzen bei einer Körperlänge von 13 mm ein.

Zunächst zeigen sich wesentliche Änderungen im Chordaepithel. Dasselbe (Fig. 6 chep) besteht aus dicht gedrängten, mehr rundlichen Zellen, deren Kerne überwiegen, während der Zellleib nur eine schmale, helle Zone um dieselben bildet. Alles weist darauf hin, dass zu dieser Zeit ein lebhafter Zelltheilungsprocess an der Oberfläche der Chorda stattfindet und andauert, denn auch in späteren Stadien erscheinen die Chordaepithelzellen so dicht gedrängt, dass eine Sonderung der Zellen selten möglich ist, und das Ganze oft wie ein dicht gedrängtes Kernlager erscheint. Mit dieser starken Zellvermehrung im Chordaepithel tritt dann bei Acipenser ruthenus sowohl, wie bei sturio die Gliederung in der Cuticularscheide der Chorda auf (Fig. 6 links). Wo der Zusammenhang der Theile gewahrt ist (Fig. 6 links), da sieht man in der inneren Lage (Fig. 6 c') derselben lediglich grubenartige Vertiefungen, welche zur Aufnahme der Zellen des Chordaepithels dienen, wo aber dieser Zusammenhang zwischen dem Chordaepithel und der Cuticularscheide aufgehoben war, da vermochte ich an einzelnen Stellen besondere Thatsachen festzustellen, welche, wie ich glaube, ein klares Licht auf die Entstehung der Faserscheide werfen. In denselben liegt aber weiter eine Erklärung der Erscheinung, dass die Sonderung der Cuticularscheide in zwei Lagen an einzelnen Stellen

fehlt, und außerdem werfen sie ein großes Schwergewicht zu Gunsten der Ansicht in die Wagschale, dass den Stören und wahrscheinlich auch den tibrigen Tectobranchiern (Cyclostomen, Teleostier und Anuren) nicht bloß eine Intercuticularschicht, sondern überhaupt eine Cuticula sceleti fehlt, und dass das, was bisher von den Forschern als Cuticula sceleti (Elastica externa) bei diesen Thieren angesehen wurde, in der That die ursprüngliche Cuticula chordae (Elastica interna aut.) ist. Die Vertiefungen in der inneren Schicht der Cuticularscheide (Fig. 6 Mitte) erscheinen zuweilen so tief, dass sie bis an die äußere Lage heranreichen. Demnach erscheint die Cuticularhulle an diesen Stellen nur einschichtig, und die innere Lage ist hier unterbrochen. Darin liegt aber ein Hinweis darauf, dass diese Lage später als die äußere gebildet wurde, wenn man nicht annehmen will, dass die innere Schicht (Fig. 6 c') die eigentliche ursprüngliche Cuticula chordae ist, welche, nachdem um sie herum eine zusammenhängende Cuticula sceleti, die außere Lage (Fig. 6 c), gebildet wurde, einem Einschmelzungsprocess von Seiten der Zellen des Chordaepithels unterlag. giebt nun aber Thatsachen, welche der Annahme in dem Weg stehen, dass diese innere Schicht ursprünglich und zuerst entstand, und somit als Cuticula chordae anzusehen ist, und dazu zwingen anzunehmen, dass sie später und unter der eigentlichen Cuticula chordae, der äußeren Lage der Cuticularscheide entstand, somit eine Neubildung ist. Dafür spricht vor allen Dingen der kontinuirliche Übergang derselben in Faden (Fig. 6 chf), welche theils frei in den kunstlich geschaffenen Raum zwischen dem Chordaepithel und der Cuticularscheide hineinragen, theils zwischen letzterer und den Zellkörpern des Chordaepithels ausgespannt sind. Was stellen nun diese Fäden dar? Ich meine, sie lassen sich nicht anders als die ersten Elemente der immer stärker sich entwickelnden, zellenlosen Faserschicht der Chorda (Fig. 7 chfsch) deuten, welche ja bei den Knorpelganoiden den wesentlichsten Theil der Chordascheide zusammensetzt, und auf deren Vorhandensein die Festigkeit und die Elasticität derselben und damit die der Wirbelsäule überhaupt beruht.

Diese Fibrillen sind also als cuticulare Umbildungen von Zellfortsätzen des Chordaepithels anzusehen, und als solche beschrieb ich sie ja bereits früher, und damit liegt denn auch der Vergleich mit den Zehnbeinfasern durchaus nicht so weit vom Wege ab, wie Klaatsch es meint. Bei dem weiteren Wachsthum der Faserscheide haben wir nun anzunehmen, dass die Zahl der umgewandelten Fortsätze der Zellen des Chordaepithels immer mehr zunimmt, dass dieselben immer länger werden, und dass dadurch das Chordaepithel immer weiter von der

ursprünglichen Cuticula chordae, der äußeren Schicht der Cuticularscheide abrückt. Dafür spricht vor Allem auch der schöne Fund von Retzius 1, welcher nachwies, dass die Zellen des Chordaepithels an ihrem einen Ende feine Zacken und Fäserchen zeigen. Nur darin muss ich meinem verehrten Freunde widersprechen, dass sich diese Fibrillen an eine an der Innenfläche der Faserscheide befindliche Cuticula Elastica interna aut.) ansetzen. Trotz aller Bemuhungen ist es mir nicht gelungen an der angegebenen Stelle eine besondere Cuticularmembran nachzuweisen. Was Retzius, ich und andere Autoren als innere elastische Haut beschrieben, ist ein leichter färbbarer Saum an der Innenfläche der Faserscheide, der aber unselbständig nichts weiter ist als die leichter färbbaren, centralen Enden der Faserscheidenfibrillen, wie solche auch die Dipnoi zeigen. Zu erklären wäre nun noch der komplicirte Verlauf der Fäserchen, welcher von den früheren Forschern richtig dargestellt ist, und theils in radiarer und schiefer, theils in koncentrischer Richtung geht. Ich nehme dafür Verschiebungen des Chordaepithels an der Hülle, oder Verschiebungen der letzteren an ersterem, oder auch Verschiebungen beider gegen einander in Folge ungleichen Wachsthums und ungleicher Wachsthumsrichtungen an den verschiedenen Stellen der Berührungsflächen in Anspruch. Hervorheben will ich dann noch, dass bei fortschreitender Entwicklung der Faserscheide die ursprünglich zu ihr gehörende innere Lage der Cuticularscheide der Chorda immer undeutlicher wird, jedoch gelingt es auch dann noch oft (Fig. 7 c') dieselbe nachzuweisen und eben so deren unregelmäßige Hervorragungen, welche mit den Fibrillen zusammenhängen.

Mittlerweile haben auch in der skelettbildenden Schicht Veränderungen Platz gegriffen. Zunächst ist dieselbe rings um das Rückenmark und um die Blutgefäße gewuchert (Neural- und Hämalrohr), und die knorpeligen Bogenstücke (Neur- und Hämapophysen) beginnen sich getrennt von einander in der an der Rückensaite gelegenen Basis des neuralen und hämalen Rohres zu entwickeln. Diese erste Entwicklung der knorpeligen Bogenstücke erfolgt niemals, weder bei den Stören, noch bei den übrigen Fischen unmittelbar an der Cuticularscheide der Rückensaite, wie es Klaatsch in der Fig. 4 seiner zweiten Abhandlung von einem 42 cm langen Acipenser ruthenus zeichnet, sondern, wie man selbst noch an einem 26 cm langen Acipenser oxyrhynchus sehen kann, befindet sich zwischen den knorpeligen Bogenbasen und der cuticularen Chordahülle ein perichondrales Gewebe. Ich habe, um

1 l. c.

jeden Zweifel auszuschließen (Fig. 7, 8, 9) und an demselben Objekt die KLAATSCH'schen mangelhaften Beobachtungen aufzudecken, ebenfalls von einem 12 cm langen Acipenser ruthenus die einschlägigen Verhältnisse abgebildet. Dieses perichondrale, der ursprünglichen skelettbildenden Schicht histologisch nahestehende und als Bindesubstanz anzusprechende Gewebe lässt noch die Trennung in eine äußere und innere Zelllage (Fig. 7 izsch, azsch) erkennen, und daraus geht klar hervor, dass die Entwicklung der knorpeligen Bogen nicht in der inneren, sondern in der äußeren Zellschicht des skeletogenen Gewebes erfolgt. Selbstverständlich ist damit nicht ausgeschlossen, dass später sowohl bei Thieren mit einer Intercuticularschicht, als ohne eine solche die Bogenknorpel unmittelbar der Elastica externa anliegen. Dieses Stadium hat offenbar Klaatsch zum Ausgangspunkt seiner allgemeinen Betrachtung genommen, in welcher er die Intercuticularschicht von den Bogenknorpeln entstehen lässt. Dabei scheint Klaatsch die Neigung zu haben meine eigenen Äußerungen in dem Sinne zu deuten, als ob ich ebenfalls einen ursprünglichen Zusammenhang zwischen den knorpeligen Bogen und der Intercuticularschicht, namentlich bei den Elasmobranchiern, annehme. Ich bin weit davon entfernt und in den vorhergehenden Abhandlungen bemerkte ich ausdrücklich, entweder erfolgen die Einwucherungen intervertebral zwischen den Bogen, wie bei den Urodelen, oder vertebral an den Bogen wie bei den Dipnoi, oder in der ganzen Länge der Wirbelsäule den Bogenbasen entsprechend wie bei den Elasmobranchiern, und damit ist doch wohl nur ein Lagerungsverhältnis, aber kein Zusammenhang beschrieben. Ich will aber noch einmal besonders hervorheben, dass die Einwucherung ursprünglich nicht von Seiten der Zellen der knorpeligen Bogenbasen erfolgt, sondern von Seiten der primären noch nicht in Knorpelgewebe umgewandelten, perichondralen, zwischen den knorpeligen Bogentheilen und den Chordascheiden befindlichen Zellen der ursprünglichen skeletogenen Schicht. Dabei sind es besonders die Zellen der inneren Zellschicht, welche bei einer etwaigen Einwucherung in Betracht kommen. Später erst betheiligen sich die Zellen der knorpeligen Bogenbasen an der intercuticularen Einwanderung. Dies zur Klarstellung meiner Ansichten und zur Abwehr der Klaatsch'schen.

Bei dieser Gelegenheit möchte ich noch einen weiteren, folgenschweren Irrthum von Klaatsch aufdecken, welcher ebenfalls in seinen allgemeinen Folgerungen eine Rolle spielt, und wofür er vor allen Dingen die Dipnoi ins Feld führt. Er stellt die Sache so dar, als ob unter der Elastica externa aut. eine Faserschicht vorhanden sei, in welche durch die Lücken der Elastica die Zellen der Bogen hineinwandern, und dass nur dicht an dem Chordaepithel eine Lage übrig bleibe, welche diese Zellen nicht enthält. Diese Lage, welche ich als Cuticula chordae gedeutet habe, fasst er als die innere Schicht einer von der Chorda gebildeten Faserlage auf, welche demnach der Faserschicht der Chorda der Tectobranchier gleichzustellen wäre. Nach der Einwanderung der Zellen der skeletoblastischen Schicht, seinen Scheidenzellen, soll also die Intercuticularschicht nach ihm aus skeletoblastischen und von der Chorda her gebildeten Faserelementen bestehen. Den Beweis für diese Behauptung ist er schuldig geblieben. Frühzeitige, zur Entscheidung der einschlägigen Fragen geeignete Entwicklungsstufen der Dipnoi haben ihm eben so wenig wie mir zur Verfügung gestanden, dennoch überträgt er seine Hypothese einfach auf die Elasmobranchier, ohne auch hier den klaren Beweis zu führen, dass vor der Einwanderung der skeletogenen Zellen eine Substanz zwischen den beiden Cuticulae vorhanden war. Ich selber habe in lückenloser Reihe den Einwanderungsprocess verfolgt und an keiner Stelle solche Massen gesehen, und da er selber keine Bilder der entsprechenden Verhältnisse giebt, wie es von mir aus geschehen, so meine ich sind seine Behauptungen bis auf Weiteres lediglich Hypothesen.

Immerhin haben die Aussuhrungen von Klaatsch für mich das Interesse gehabt, dass sie mich zuerst zur Stellung der Frage veranlassten: Ist bei den Dipnoi wirklich, wie ich es behauptet habe, die an dem Chordaepithel liegende, zellenlose, dicke, faserige Schicht die Cuticula chordae, oder ist sie der Faserschicht der Ganoiden homolog und somit in derselben Weise wie diese entstanden? Diese Frage kann naturlich nur an der Hand von Untersuchungen an einem entsprechenden Material von Embryonen endgültig entschieden werden. Einstweilen ist es durchaus nicht unwahrscheinlich, dass ich Unrecht hatte, und dass wie bei den Knorpelganoiden, so auch bei den Dipnoi die bisher als Cuticula sceleti betrachtete Elastica externa die eigentliche Cuticula chordae ist, dass somit auch den Dipnoi eine Elastica sceleti fehlt, und dass die um die Chorda gelegene Faserschicht eine den Elasmobranchiern und Urodelen fehlende Neubildung ist. Würde sich dies bestätigen, dann allerdings ständen die Dipnoi nicht, wie ich es bisher behauptet habe, in der Entwicklung ihrer Wirbelsäule den Urodelen nahe. Sie sind dann überhaupt nicht in die Abtheilung der Elasmobranchier zu rechnen, sondern, wie ich es in den Beiträgen zur allgemeinen Stammesgeschichte der Wirbelthiere 1 behauptet habe, Tectobranchier und nehmen in dieser Abtheilung neben den Ganoiden

1 l. c.

eine besondere Stellung ein, wie ich solche in der zweiten Stammtafel ausgedrückt habe. Sie glichen den Knorpelganoiden durch den Besitz einer Faserscheide der Rückensaite, unterschieden sich aber von denselben durch einen Einwanderungsprocess skeletogener Zellen durch die Cuticula chordae in das faserige Bildungsprodukt der Chorda. Der Einwanderungsprocess würde der gleiche wie bei den Elasmobranchiern sein, allein der Ort der eingewanderten Zellen ein durchaus verschiedener. Bei jenen befinden sich die eingewanderten Zellen auf der Cuticula chordae, unter einer besonders gebildeten Cuticula sceleti, bei diesen befinden sie sich unter der Cuticula chordae auf und in einer besonderen, von der Rückensaite gebildeten Faserschicht.

Die Zukunft wird lehren, was das Richtige ist, einstweilen wende ich mich wieder zur Wirbelsäule der Knorpelganoiden, um eine weitere, auf mangelhafter Beobachtung beruhende Behauptung von Klaatsch zu berichtigen. Derselbe beschreibt in den Basen der Bogen eines 12 cm langen Acipenser ruthenus Fasern, von denen er behauptet, sie hingen mit der Elastica externa zusammen. Er beschreibt sie als elastische Fasernetze und knupft daran die Hypothese, dass durch die Aufnahme von Bestandtheilen der Elastica in die knorpeligen Bögen dieselbe geschwächt und für die Durchbohrung von Seiten der Zellen der skelettbildenden Schicht vorbereitet werde. Zu Gunsten seiner Hypothese verwerthet er die von mir früher beschriebenen, verzweigten Elastica-Elemente an den Bogenbasen der Holocephalen und der Dipnoi. Es ist ein eigen Ding mit Hypothesen, wenn sich dieselben nicht auf unzweifelhafte und genau beobachtete und eingehend in ihrem Entstehen verfolgte Thatsachen stützen. Faserelemente in den Bogen der Plagiostomen, Holocephalen und Dipnoi sind mir schon lange wohl bekannt und von mir ausführlich beschrieben 1. Es sind die feinen zarten Knorpelfibrillen, welche Gegenbaur zuerst an dem Kopfknorpel der Selachier beobachtet hat, und deren Existenz und Verhalten dann von mir, von Flesch, Zuckerkandl etc. weiter verfolgt wurde. Diese haben aber mit den elastischen Elementen und mit der Cuticula sceleti (Elastica externa aut.) nicht das Geringste zu thun, selbst wenn sie an dieselbe anstoßen. Sie unterscheiden sich von vorn herein durch ihr geringeres Lichtbrechungsvermögen. Solche Elemente scheint mir KLAATSCH bei Ceratodus vor Augen gehabt und in der Fig. 4 seiner zweiten Abhandlung dargestellt zu haben. Doch hier handelt es sich ja zunächst nicht um die Dipnoi, sondern um die seiner Auflösungstheorie zu Grunde liegende Beobachtung bei den Stören. Da bin ich denn in der glücklichen Lage die Beobachtung an einem eben so langen

Das natürliche System der Elasmobranchier. Jena 1874-1882.

Acipenser ruthenus (12 cm), wie er ihn untersucht hat, kontrolliren zu können (Fig. 8 u. 9). Wendet man schwache Vergrößerungen an Fig. 8), so kann man in der That an manchen Stellen faserartige Bildungen sehen, welche, wie es auch Klaatsch zeichnet, namentlich an der Peripherie der Bogenbasen reichlicher sind. Dieselben erscheinen jedoch, wie es auch Klaatsch in seiner Fig. 1 zeichnet, immer heller als die Cuticula. Auch verzweigte Figuren lassen sich sehen, wie es auch den Anschein hat, als ob dieselben unmittelbar an die Elastica anstoßen. Sieht man nun aber genauer zu, analysirt man feinste Schnitte mittels homogener Immersion (Fig. 9), so sieht man, dass diese Bildungen überhaupt keine Fasern sind, dass sie mit der Cuticula sceleti nichts zu thun haben, sondern so lange eine chondroblastische Schicht zwischen den Bogenknorpeln und der Elastica vorhanden ist, an der Grenze derselben enden. Die Erscheinung des von Klaatsch bei den Stören angenommenen elastischen Fasernetzes hat einen ganz anderen Grund. Es sind in der Knorpelgrundsubstanz ausgesparte, von langen und verzweigten Fortsätzen der jugendlichen Knorpelzellen eingenommene Räume, deren Entstehen mit dem auch von Klaatsch beschriebenen eigenartigen Verhalten der peripheren Knorpelzellen der Bogenbasen zusammenhängt. Es weist auf einen lebhaften Knorpelbildungsprocess an den fraglichen Stellen hin. Die Zellen stammen aus dem skeletogenen, perichondralen Gewebe, welche spindelförmig, mit stäbchenformigem Kern und langen Ausläufern versehen im Begriff sind sich in Knorpelzellen umzuwandeln, nachdem sich bereits Knorpelgrundsubstanz in ihrer Umgebung gebildet hat. Dass dann bei den Dipnoi und den Plagiostomen in späteren Entwicklungsstadien die Knorpelzellen der Bogen bei ihrer Einwanderung in die Intercuticularschicht wieder zu dieser embryonalen Form zurückkehren können, das will ich durchaus nicht leugnen, habe es im Gegentheil oft genug bildlich dargestellt.

Nach dieser Schilderung der Verhältnisse bei den Knorpelganoiden wende ich mich nun zu den Knochenganoiden. Kann ich auch aus leicht begreiflichen Gründen keine entwicklungsgeschichtlichen Thatsachen vorbringen, so war es mir dafür möglich sämmtliche Angehörige der Abtheilung auf den Bau ihrer Wirbelsäule hin zu untersuchen und ganz besonders die Elemente auf ihr Verhalten zu prüfen, welche wesentlich Gegenstand dieser Abhandlungen sind. Der Bau der Wirbelsäule bei erwachsenen und halb erwachsenen Thieren stimmt vollkommen mit dem der Störe überein, und somit ist es, worauf schon die Untersuchungen von Balfour und Parker hinweisen, im höchsten

1 l. c.

Grade wahrscheinlich, dass die Entwicklung derselben in der gleichen Weise vor sich geht.

Bei Polypterus, Calamoichthys und Lepidosteus (Fig. 44, 42 chep) entspricht das Chordaepithel durchaus dem der Störe. Es erscheint platt, mit eben so abgeplatteten Kernen. Die Zellen sind dabei namentlich bei Polypterus groß, und dem entsprechend liegen die Kerne ziemlich weit von einander entfernt. Anders dagegen verhält sich das Epithel bei Amia calva (Fig. 44 chep, Fig. 45). Hier ist dasselbe ein schönes, unregelmäßig polygonales Cylinderepithel, dessen Zellen centralwärts gegen die Chorda hin eine bauchige Erweiterung zeigen, in welcher sich der runde Kern befindet. Die Zellen sind dabei sehr fein granulirt. Mit ihrem abgestutzten Ende legen sie sich der Chordascheide unmittelbar an. An dieser lässt sich eben so wenig wie bei den Stören eine gesonderte, cuticulare, innere Grenzmembran nachweisen. Allerdings kann eine solche auch bei diesen Thieren (Fig. 44) vorgetäuscht werden, allein die Unselbständigkeit zeigt sich schon darin, dass dieselbe als einfach kontourirter, lineärer Saum auftritt.

Darauf folgt die Faserschicht der Chorda (Fig. 44, 42, 43, 44 chfsch), welche im Wesentlichen denselben Bau wie bei den Stören besitzt, nur dass die wellig verlaufenden, feinen Fasern durchgängig einen koncentrischen Verlauf besitzen. Nirgends finden sich Spuren von Zellen, höchstens habe ich, worauf ia übrigens Kölliker bereits aufmerksam gemacht hat, bei Polypterus in den Bogenbasen sparsam (Fig. 40 unten) eine direkte Auflagerung von Zellen, ein klein wenig unter dem Niveau der cuticularen Umhüllung (Elastica externa aut.) gesehen. Bei den übrigen Thieren habe ich dergleichen nicht gefunden. Werthvoll erscheint mir aber die Beobachtung, dass die Dicke der Faserschicht bei den verschiedenen Knochenganoiden durchaus verschieden ist. Verhältnismäßig am dicksten ist sie bei Polypterus und Calamoichthys, am dunnsten bei Lepidosteus und Amia. Diese Beobachtung erscheint mir um desswillen interessant, weil die Crossopterygier paläontologisch betrachtet älter sind, als die Lepidosteidae und die Amiadae. Von den älteren bis zu den jüngeren Formen wäre also die Faserscheide der Rückensaite in rückschreitender Bildung begriffen, und das ist im Hinblick auf die Verhältnisse bei den Teleostiern und den Anuren bedeutsam. In der Stammesgeschichte der Wirbelthiere 1 habe ich bereits die Aufmerksamkeit der Forscher auf diese Erscheinung gelenkt.

Umgeben ist die Faserschicht der Chorda von der Cuticularscheide,

Digitized by Google

der cuticularen Membran (Fig. 40, 44, 42, 43 c), deren morphologischer Werth wie bei den Dipnoi und den Knorpelganoiden endgültig erst durch noch genauere und lückenlosere, entwicklungsgeschichtliche Untersuchungen festgestellt werden kann. Ist es die Cuticula sceleti, oder, was noch wahrscheinlicher, die Cuticula chordae, das ist die Frage, welche ich für die Dipnoi gar nicht und für die Knorpelganoiden nicht vollkommen lösen konnte. Die weiteren Arbeiten werden aber hoffe ich Aufklärung in dem einen, oder in dem anderen Sinne bringen. Bei Lepidosteus und Calamoichthys finde ich dieselbe ohne Unterbrechung, rings um die Faserscheide und in gleichmäßiger Dicke ziehen, bemerke aber dabei ausdrücklich, dass es sich in beiden Fällen um halberwachsene Thiere handelt. Bei dem vollkommen ausgewachsenen Polypterus und der Amia zeigen sich, ohne dass eine regelrechte Einwanderung von Zellen unter dieselbe stattfindet, an den Bogenbasen Lücken. Die Überreste der Membran (Fig. 10, 11, 14 c), welche sich nach den Enden hin allmählich verdünnen und verlieren, weisen darauf hin, dass es sich um eine Dehnung und schließliche Zerreißung der Membran gehandelt haben muss, und zwar in Folge des Flächenwachsthums der anliegenden Massen, sei es der Faserschicht der Rückensaite, sei es der Bogen oder beider zugleich, während sie selber an den entsprechenden Stellen entweder gar kein, oder doch geringeres Wachsthum zeigt. Auf das Verhalten der skeletogenen Schicht und namentlich der Bogen werde ich in den folgenden Arbeiten zurückkommen.

Breslau, im August 1893.

# Erklärung der Abbildungen.

Buchstabenerklärung.

az.sch, äußere Zelllage der skeletogenen chf, Fasern der Chordascheide;
Schicht;
chfsch, Faserscheide der Chorda;

c, äußere Lage der cuticularen Scheide izsch, innere Zelllage der skeletogenen der Chorda; Schicht;

c', innere Lage der cuticularen Scheide nap, Neurapophyse;
der Chorda;
s.ch.str, Subchordalstrang;

sc.sch, skeletogene Schicht.

#### Tafel V.

(Knorpelganoiden.)

Fig. 4. Querschnitt durch die Chorda eines Acipenser sturio, 47 Stunden nach der Befruchtung. Seibert Oc. 4, Obj. 4 mm.

- Fig. 2. Querschnitt durch die Wirbelsäule eines Acipenser sturio, 6 Tage nach dem Ausschlüpfen. Karmin. Seißert Oc. 4, Obj. 4 mm.
- Fig. 3. Stück eines Querschnittes durch die Wirbelsäule eines Acipenser sturio, 6 Tage nach dem Ausschlüpfen. Karmin. Seibert Oc. 4, homogene Immersion 2 mm, eingestoßener Tubus.
- Fig. 4. Stück eines Querschnittes durch die Wirbelsäule eines Acipenser sturio, 26 Tage nach dem Ausschlüpfen. Karmin. Seibert Oc. 4, Obj. homogene Immersion 2 mm, eingestoßener Tubus.
- Fig. 5. Stück eines Querschnittes durch die Wirbelsäule eines Acipenser sturio, 32 Tage nach dem Ausschlüpfen. Hämatoxylin, Karmin. Seibert Oc. 4, Obj. homogene Immersion 2 mm, eingestoßener Tubus.
- Fig. 6. Stück eines Querschnittes durch die Wirbelsäule eines Acipenser ruthenus von 48 mm Körperlänge. Karmin. Seibert Oc. 6, homogene Immersion 2 mm, ausgezogener Tubus.
- Fig. 7. Stück eines Querschnittes durch die Wirbelsäule eines Acipenser ruthenus von 12 cm Körperlänge. Karmin. Seibert Oc. 4, homogene Immersion 2 mm, eingestoßener Tubus.
- Fig. 8. Stück eines Querschnittes durch die Wirbelsäule eines Acipenser ruthenus von 12 cm Körperlänge. Karmin. Seibert Oc. 2, Obj. 2.
- Fig. 9. Stück eines Querschnittes durch die Wirbelsäule eines Acipenser ruthenus von 12 cm Körperlänge. Karmin. Seibent Oc. 4, homogene Immersion 2 mm, eingestoßener Tubus.

#### Tafel VI.

### (Knochenganoiden.)

- Fig. 40. Stück eines Querschnittes durch die Wirbelsäule von Polypterus senegalensis. Hartnack Obj. 5. Karmin.
- Fig. 44. Stück eines Querschnittes durch die Wirbelsäule von Polypterus senegalensis. Hartnack Obj. 5. Karmin.
- Fig. 42. Stück eines Querschnittes durch die Wirbelsäule eines Calamoichthys calabaricus. Harrnack Obj. 5 mm. Karmin.
- Fig. 43. Stück eines Querschnittes durch die Wirbelsäule von Lepidosteus osseus. Hartnack Obj. 5. Karmin.
- Fig. 44. Stück eines Querschnittes durch die Wirbelsäule einer Amia calva. Hartnack Obj. 5. Karmin.
- Fig. 45. Flächenansicht des Chordaepithels von Amia calva. Hartnack Obj. 7. Karmin.

# Beitrage zur Kenntnis der Spermatogenese von Salamandra maculosa.

Von

Dr. O. vom Rath in Freiburg (B.).

J. Theil. Die Reduktionsfrage.

Mit Tafel VII.

Wennschon der Salamanderhoden wegen der Größe seiner Zellen und Kerne für Zellstudien besonders geeignet ist und bereits einer ganzen Reihe namhafter Forscher als Untersuchungsobjekt gedient hat, so sind doch noch mancherlei wichtige Momente aus dem Entwicklungscyklus der Samenzellen unaufgeklärt. Die zeitliche Aufeinanderfolge der einzelnen Entwicklungsstadien ist nur sehr schwer mit befriedigender Sicherheit festzustellen, da man auf Kombiniren angewiesen ist und man obendrein seine Untersuchungen ununterbrochen während eines ganzen Jahres fortsetzen muss. Es ist in erster Linie nothwendig beständig frisches Material zur Verfügung zu haben.

In dieser ersten Publikation will ich außer allgemeinen Fragen der Zellenmorphologie und Zellenbiologie die Frage beantworten, an welcher Stelle und in welcher Weise findet bei der Samenbildung von Salamandra maculosa die zu erwartende Reduktion des Chromatins statt, und werden daran allgemeine vergleichende Betrachtungen über die Reduktionsfrage angeknüpft werden. Es soll dann eine zweite Veröffentlichung unmittelbar folgen, welche die Bedeutung der Amitose im Cyklus der Sexualzellen im Allgemeinen und ihr Vorkommen bei Salamandra maculosa im Speciellen behandeln wird.

Eine dritte Tagesfrage, welche die Umwandlung der unreifen Samenzellen (Spermatiden) zu reifen Samenfäden (Spermatozoen) bei Salamandra maculosa betrifft, durfte ich füglich ganz bei Seite lassen, da diese Frage in neuester Zeit durch Flemming (4) und Hermann (7) eine eben so eingehende wie zutreffende Bearbeitung erfahren hat.

Der folgende Aufsatz schließt sich eng an eine von mir früher von den gleichen Gesichtspunkten aus unternommene Arbeit über die

Zeitschrift f. wissensch. Zoologie, LVII. Bd.

Spermatogenese von Gryllotalpa an (14c), und ich werde mehrfach auf diese Darstellung Bezug nehmen. Ich möchte hier aber nicht zu erwähnen unterlassen, dass ich außer der Spermatogenese von Salamandra maculosa auch bei anderen Amphibien, z. B. den einheimischen Rana- und Tritonspecies die Samenbildung während eines ganzen Jahrescyklus studirt habe. Wenn sich nun meine folgenden Betrachtungen in erster Linie auf Salamandra mac. beziehen, so geschieht dies desshalb, weil erstens Salamandra mac. das bei Weitem günstigste Objekt ist, zweitens weil die meisten hierher gehörigen Angaben der Autoren sich nur auf Salamandra mac. beschränken und die Spermatogenese bei den Arten der Amphibien große Verschiedenheiten aufweist. Es ist die Samenentwicklung bei dem Erdmolch und den Wassersalamandern (Triton cristatus, T. alpestris = igneus und T. palmatus) im Princip die gleiche, bei den Fröschen (Rana esculenta und Rana fusca) und Kröten (Bufo vulgaris) aber von der von Salamandra mac. und der Tritonen wesentlich abweichend.

Bevor ich nun zu meinem eigentlichen Thema übergehe, will ich in Kürze einige auf Salamandra mac. bezügliche biologische Beobachtungen vorausschicken, die um so mehr Interesse haben dürften, als sie mit vielen Angaben der Autoren in Widerspruch stehen, die schönen Untersuchungen Zeller's (48) aber im Wesentlichen bestätigen und ergänzen.

# Zur Biologie von Salamandra maculosa.

Der Erdsalamander ist in der nächsten Umgebung von Freiburg überaus häufig, so dass ich mit Ausnahme der kalten Jahreszeit (etwa von Mitte November bis Mitte Februar) frisch eingefangenes Material in allen Altersstadien reichlich zur Verfügung hatte. Es gelang mir fernerhin, einige (auch im Hochsommer) nie austrocknende Bäche ausfindig zu machen, in welchen Larven von Salamandra in großen Mengen vorkamen, so dass ich mir gleichfalls nach Wunsch frisches Larvenmaterial besorgen konnte.

Im Mai traf ich mehrfach Männchen und Weibchen von Salamandra maculosa ihrer sonstigen Lebensgewohnheit zuwider in Bächen an, ein Umstand, der seine Erklärung darin findet, dass um diese Zeit einerseits das Absetzen der Larven und andererseits eine neue Samenaufnahme erfolgt. In diesem Jahre habe ich bereits Anfangs April frisch abgesetzte Larven in einem Bache aufgefunden. Bei Thieren in der Gefangenschaft beobachtete ich die Larvenablage in den Monaten April, Mai und auch noch Anfangs Juni. Einige trächtige Weibchen, die von mir absichtlich nur in feuchtem Moose in einem Glasbehälter gehalten wurden, setzten ihre Larven trotz Fehlens genügender Wassermengen ins Moos ab. Zeller

l. c. giebt von diesen interessanten Vorgängen bei Thieren, die er in der Gefangenschaft hielt, folgende Beschreibung. »Zehn Männchen und fünf Weibchen wurden am 23. April in einem mit Moos und Steinen belegten und mit einem flachen Wasserbehälter versehenen Terrarium untergebracht und schon am Morgen des 27. April fanden sich in dem Wasser jenes Behälters außer acht Larven und zwei dunkelfarbigen Ballen, welche sich leicht aus einander wickeln und als die abgeworfenen Häute zweier Salamander erkennen ließen, sechs Spermatophoren vor. von welchen zwei noch ein frisches Aussehen zeigten, die anderen aber schon in Zerfall begriffen waren. Ähnlich am 28. und am 30. April. Der einzelne Spermatophor bestand aus einer kugeligen Samenmasse und einem verhältnismäßig nur wenig ansehnlichen Gallertkegel, von welchem jene getragen wurde, beide innig mit einander verklebt. Die Samenfäden der frischen Spermatophoren wurden noch lebend angetroffen, und es konnte an ihnen ganz besonders schön\_die lebhaft flatternde Seitenmembran, welche an der Spitze des Fadens nicht endet, sondern hier in einen sehr feinen Anhang sich fortsetzt, gesehen werden.« In den Weibchen fand Zeller (48) das Receptaculum seminis mit Sperma gefüllt, die milchweißen Blindschläuche und ihre wabenförmig gestellten Mündungen waren schon bei einer schwachen Lupenvergrößerung auf das deutlichste zu erkennen.

Für das Studium der Spermatogenese sind die Monate Juni und Juli von besonderer Wichtigkeit, indem um diese Zeit eine überaus rege Zellvermehrung stattfindet. Ich werde in meinem zweiten Aufsatze noch näher ausführen, dass nach der Samenentleerung (April und Mai) im Hoden Vorgänge stattfinden, welche genau denen entsprechen, welche man im Hoden ganz junger Thiere gleich nach der geschlechtlichen Differenzirung beobachten kann. Gegen Ende Juli oder Anfang August findet man nur noch wenige Mitosen und die Masse der unreifen Samenzellen (Spermatiden) verwandelt sich in reife Spermatozoen. Die von mir Mitte August untersuchten Hoden strotzten von reifem Sperma, welches aber erst im nächsten Frühjahr zur Verwendung kommt. Einzelne Nachzügler in der Kerntheilung und Samenentwicklung konnte ich in Übereinstimmung mit Flemming (4) bis in den Oktober und November hinein beobachten.

Dass eine Befruchtung in den Monaten Mai und Juni stattfindet, ergiebt sich schon aus dem Umstande, dass man einerseits bei fast allen geschlechtsreifen Weibchen in den Sommermonaten befruchtete Eier, beziehungsweise Embryonen in den Oviducten findet und andererseits bei den Männchen, die man gegen Ende Mai und im Juni untersucht, der Spermavorrath entleert ist. Es braucht nun aber keineswegs auf

die Samenaufnahme von Seiten des Weibchens auch gleich eine Befruchtung der Eier zu erfolgen, da, wie ich weiter unten noch näher ausstuhren werde, das Sperma sehr lange im Receptaculum seminis lebensfähig bleibt. Im August haben die Embryonen schon eine ansehnliche Größe und erinnern in ihrem äußeren Habitus sehr an Knochenfischembryonen. Im September ist der Dottersack bereits gänzlich aufgezehrt, und es unterscheiden sich die jungen uterinen Larven (Embryonen) äußerlich wenig von solchen, die im nächsten Frühjahr abgesetzt werden. Es findet nämlich keineswegs in der freien Natur im Herbste ein Ablegen der Larven und eine neue Befruchtung statt, wie manche Autoren annehmen, vielmehr überwintern die Larven im Uterus der Mutter und werden erst im April oder Mai des nächsten Jahres geboren. Dass in der Gefangenschaft lebende Weibchen, wie mehrfach in der Litteratur angegeben wird, zweimal im Jahre Larven gebären, ja, dass isolirte Weibchen noch nach zweijähriger Gefangenschaft Larven abgesetzt haben sollen, hat auf jeden Fall mit einer angeblichen Parthenogenese nichts zu thun. Schon Zeller (18) hatte konstatiren können, dass im Receptaculum seminis bei trächtigen Weibchen des Herbstes, bevor letztere sich in ihre Winterverstecke zurückziehen, noch große Mengen von lebhaft beweglichem Sperma aufzufinden sind. Ich kann diese Angaben bestätigen und hinzufügen, dass von mir bei trächtigen Weibchen auch noch nach dem Überwintern im Februar, März und April durchgängig noch große Spermavorräthe beim Zerzupfen der Kloakengegend angetroffen wurden. Ferner konstatirte ich, dass isolirte Weibchen der Gefangenschaft, die vor meinen Augen ihre Larven abgesetzt hatten, nachher noch reichliche Spermamengen aufwiesen. Es ist daher an die Möglichkeit zu denken. dass bei Weibchen, welche nicht nach der Larvenablage mit Männchen in Bertihrung traten, das alte Sperma noch für eine neue Befruchtung ausreicht. Dass nebenbei bei Thieren in der Gefangenschaft die Larvenablage in anormaler Weise zu verschiedenen Jahreszeiten stattfinden kann, will ich keineswegs in Abrede stellen, es können beispielsweise einige Larven im Herbste und die anderen erst im nächsten Frühiahr von demselben Mutterthier geboren werden.

Durch meine obigen Ausführungen klären sich auch manche Bedenken auf, die beispielsweise in der neuesten (3.) Auflage von Brenn's Thierleben, Bd. VII, p. 746 geäußert sind. »Immerhin bleibt es auffällig, dass gelegentlich ein Salamanderweibchen, das sechs bis sieben Monate von dem Männchen getrennt war, Junge zur Welt bringt, da man doch kaum annehmen kann, dass deren Entwicklung im Mutterleibe so viel Zeit erfordert, noch auffallender, dass nach dieser einen Geburt

unter Umständen eine zweite stattfinden kann. Zur Erklärung dieser Thatsachen bleibt nur die gewiss richtige Annahme übrig, dass eine einmalige Befruchtung für längere Zeit wirksam bleibt und sich gewissermaßen auch auf solche Keime erstreckt, die zur Zeit der Befruchtung noch gar nicht befruchtungsfähig waren. « Ich glaube, dass durch meine obige Deutung auch die ersterwähnte Thatsache in befriedigender Weise aufgeklärt wird.

Die Knauer'sche Angabe (10), dass man kaum auf 100 gefangene Individuen von Salamandra mac. ein Männchen findet, ist schon von Flemming berichtigt worden; nach meinen Beobachtungen ist die Zahl der Weibchen nicht erheblich größer als die der Männchen. Meine empirischen Untersuchungen erstrecken sich auf mehr wie Tausend Exemplare, die, wie ich ausdrücklich bemerken will, nicht vom Händler bezogen wurden, vielmehr direkt dem natürlichen Aufenthaltsorte entnommen waren.

Für Zell- und Kerntheilungsstudien dürfte es von Interesse sein, dass man bei uterinen Larven vom September bis zum Frühjahr des nächsten Jahres nur sehr wenige Mitosen, dagegen viele polymorphe Kerne und typische Amitosen antrifft, während bei Larven, die im Frühjahr ins Wasser abgesetzt sind und reichlich fressen, die Zahl der Mitosen in sämmtlichen Epithelien und Geweben eine erstaunlich große ist. Die Nahrung der Larven besteht hauptsächlich in Gammariden; bei frisch eingefangenen Thieren fand ich mit Regelmäßigkeit einen Gammarus entweder im Munde oder im Darm. Larven, die ich in einem Aquarium hielt, fraßen sich nicht selten vor meinen Augen auf. Eben so wurden Salamandralarven, die ich mit einigen Tritonen zusammenhalten wollte, in kurzer Zeit von letzteren verzehrt.

Dass zwischen den meist gleich großen Embryonen und Larven derselben Mutter hin und wieder kleine weit in der Entwicklung zurückgebliebene Embryonen und zurückgebildete unbefruchtete (?) Eier vorkommen, dürfte hinlänglich bekannt sein. Einmal fand ich beim Öffnen eines trächtigen Weibchens im April dieses Jahres, dass im Uterus nur eine wohlausgebildete Larve neben einer großen Zahl kleiner Embryonen in sehr verschiedenen Entwicklungsstadien aufzufinden war.

Von sonstigen interessanten Abnormitäten im Sexualapparat möchte ich noch erwähnen, dass ich einmal ein ausgewachsenes Männchen untersuchte, bei welchem sämmtliche Lappen des rechten und linken Hodens zu einem einheitlichen Klumpen verwachsen waren.

Eine genauere Beschreibung der Anatomie des Hodens dürfte hier wohl überstüssig sein, da eine solche bereits ausführlich von den früheren Autoren gegeben wurde. Auf einige wichtigere hierher gehörige Punkte, die zumal für die Regenerationsfrage von Bedeutung sind, gedenke ich im zweiten Aufsatze näher einzugehen.

### Zur Konservirungs- und Färbungstechnik.

Die Konservirung und Färbung der Salamanderhoden erfolgte in ähnlicher Weise, wie ich es früher für Gryllotalpa (14) angegeben habe. Außer den Flemming'schen Chromessigosmium-Gemischen, der Hermannschen Platinchloridosmiumessigsäure (Nachbehandlung mit rohem Holzessig) und einer von mir zusammengestellten Pikrinessigosmiumsäure (Zool. Anz. 4894) habe ich besonders guten Erfolg durch eine Vereinigung von Pikrinessigsäure einerseits mit Platinchloridosmiumsäure andererseits erzielt.

Ich gab zu einer gesättigten wässerigen und filtrirten Pikrinsäurelösung von 500 ccm, 3 ccm Eisessig, ferner 5 g Platinchlorid (in etwa 5 ccm Wasser gelöst) und 2 g krystallin. Osmiumsäure zu. Die Hoden wurden in diese Mischung in toto eingelegt, und, nachdem dieselben eine gewisse Festigkeit erlangt hatten, mit einer feinen Insektennadel durchstochen, damit die Konservirungsslüssigkeit und später Farbe, Xylol und Paraffin besser und schneller eindringen. Nach einem dreibis fünstägigen Verweilen in dieser Mischung spülte ich mit Methylalkohol ab, und nun kamen die Objekte für einige Tage in mehrfach erneuerten absoluten Alkohol<sup>1</sup>. Ein Theil der so behandelten Präparate wurde dann für etwa 24-48 Stunden in rohen Holzessig gebracht, wodurch eine nachträgliche Färbung zwar meist völlig überflüssig wird, eine Hämatoxylinfärbung aber immer schöne und scharf differenzirte Kernfiguren liefert; ein anderer Theil wurde gleich theils in toto, theils auf dem Objektträger mit den bekannten Farben, aber auch mittels der Flemming'schen Safranin-Gentian-Orange-Methode gefärbt. Dass bei meiner eben angeführten Konservirungsmethode die Farbstoffe nicht so schnell angenommen werden, wie gewöhnlich, darf Niemanden überraschen, zumal gilt dies bei der Nachbehandlung mit Holzessig. Bei Stückchen, die ich in toto färbte, ließ ich die Farbe, z. B. verdünntes Hämatoxylin, Alaunkarmin, Alaunkochenille u. a. meist 24 Stunden im Paraffinofen bei einer Temperatur von 55° Celsius einwirken. Ich will übrigens gleich hier darauf aufmerksam machen, dass die Konservirung durch Pikrinessig-Platinchloridosmiumsäure auch für viele andere Gewebe und in erster Linie für Nerven und Sinnesorgane empfohlen werden darf. Selbstverständlich muss je nach der Größe

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup> In letzter Zeit habe ich mit besonders gutem Erfolg die Objekte aus der Konservirungsflüssigkeit für einige Stunden in Methylalkohol und dann gleich in rohen Holzessig gebracht.

der eingelegten Stücke und dem zu verfolgenden Zwecke auch die Einwirkungsdauer der Flüssigkeit erst ausprobirt werden.

In manchen Fällen, z. B. bei fettreichem Gewebe, bei Drüsenzellen oder bei dotterreichen Eiern ist es von Vortheil, die oben beschriebene Konservirungsfüssigkeit durch Zusatz von Pikrinsäure zu verdünnen oder mit Weglassung der Osmiumsäure eine Mischung von Pikrinessig-Platinchlorid, die nach den gleichen Verhältnissen hergestellt wird, in Anwendung zu bringen, da leicht eine zu starke Bräunung oder Schwärzung des Fettkörpers, des Drüsensekretes oder der Dotterkörner stattfinden kann. Dass in vielen Fällen, und zumal für die Spermatogenese der Vertebraten die Flemming'schen Chromessigosmiumgemische vorzügliche Dienste leisten, ist bekannt, für das Arthropodengewebe und das Studium der Histologie der Evertebraten überhaupt sind aber sämmtliche Chromsäuremischungen viel weniger empfehlenswerth als Pikrinsäuremischungen (Pikrinessig-Pikrinschwefel-Pikrinsalpeter, Pikrinessigosmium etc.).

Die Vorzüge der Pikrinessig-Platinchloridosmiumsäure bestehen darin, dass außer den subtilsten Einzelheiten des Kerns auch die feinsten Strukturverhältnisse des Cytoplasmas, sowie alle jene Gebilde, welche als Nebenkerne, Dotterkerne, Centrosomen, Attraktionssphären etc. beschrieben wurden, mit großer Deutlichkeit und Regelmäßigkeit zur Anschauung kommen, ohne dass dabei eine Schrumpfung oder Quellung der Zelle und des Kernes vorkommt. Durch sorgfältige Beobachtungen und Messungen von lebenden Zellen und Kernen aus dem Hoden von Salamandra, Triton, Rana und Astacus konnte ich feststellen, dass die Größenverhältnisse und der Gesammthabitus der in dieser Flüssigkeit konservirten Zellen und Kerne denen des lebenden Gewebes in überraschender Weise gleich kommen. Dasselbe gilt für Somazellen.

### Terminologie.

In meiner Arbeit über die Spermatogenese von Gryllotalpa habe ich bereits darauf hingewiesen, dass die von v. LA VALETTE ST. George (46) eingeführten Ausdrücke Spermatogonien, Spermatecyten I. und II. Ordnung, Spermatiden, Spermatozoen zwar von den meisten Autoren angenommen wurden, aber keineswegs immer im gleichen Sinne Verwendung gefunden haben. Beispielsweise wurden von einigen Autoren die Spermatocyten I. Ordnung, von anderen wieder die Spermatocyten II. Ordnung als Samenmutterzellen bezeichnet. Zur Vermeidung von Irrthümern werde ich im folgenden Aufsatze wie früher bei Gryllotalpa im Wesentlichen die Hertwie'sche Terminologie beibehalten. Ich unterscheide demnach in der Samen- und Eibildung folgende Perioden: Aus

den Theilungen der Urgenitalzellen gehen durch Mitosen indifferente Keimzellen hervor, von welchen bei der geschlechtlichen Differenzirung die Ursamen- und Ureizellen ihren Ursprung nehmen. Letztere vermehren sich durch mitotische Theilungen durch mehrere Generationen hindurch, und diese Periode nenne ich die Vermehrungsperiode (Periode I). Es erfolgt hierauf eine Wachsthums- und Ruheperiode, während welcher die Sexualzellen als Samenmutter- und Eimutterzellen bezeichnet werden. In dieser Periode II kommen mancherlei Variationen bei verschiedenen Thiergruppen vor und es kann ein eigentliches Ruhestadium mehr oder weniger vollständig in Wegfall kommen, wie wir nachher noch näher besprechen werden. In der Periode III oder Reifungsperiode theilen sich die Samenmutterund Eimutterzellen zweimal gleich hinter einander, ohne dass zwischen diese Theilungen ein Ruhestadium des Kernes eingeschaltet wäre. Durch diese beiden Theilungen entstehen zuerst Samen- und Eitochterzellen, und dann Samen- und Eienkelzellen. Die Samenenkelzellen (Spermatiden = unreife Samenzellen) machen noch eine mehr oder weniger komplicirte Umwandlung durch und heißen dann Spermatozoen (Spermatosomen == reife Samenzellen). Diese Periode IV, welche nur in der Spermatogenese vorkommt, bezeichne ich als die Umwandlungsperiode.

BOVERI (4) hat neuerdings in seinem Referate über die Befruchtung folgende Terminologie vorgeschlagen. Für die Spermatogenese: Urgeschlechtszelle, Spermatogonien, Spermatocyten I. Ordnung, Spermatocyten II. Ordnung (= Samenmutterzellen), Spermatiden (Samenzellen); für die Ovogenese: Urgeschlechtszelle, Ovogonien, Ovocyten I. Ordnung, Ovocyten II. Ordnung (= Eimutterzellen), Eizellen. Nach dieser Terminologie werden also die Ausdrücke Samen- und Eimutterzellen in einem anderen Sinne gebraucht als von Hertwig und mir. Wenn aber Boveri gegen die Hertwigsche Terminologie geltend macht, dass das, was Hertwig Samenenkelzelle nennt, allgemein den Namen Samenzelle« (Spermatozoon) führe, so muss ich dagegen einwenden, dass der Name Spermatozoon (= Spermatosom) meistens nur für die reifen Samenzellen gebraucht wird, und die Samenenkelzellen als unreife Samenzellen (Spermatiden) bezeichnet werden, die erst nach ihrer Umwandlung zu Spermatozoen werden.

## Was versteht man unter Reduktionstheilung?

Die meisten Autoren, welche den Gedanken der Reduktionstheilung angenommen haben, denken bei diesem Vorgang einfach an eine Massenreduktion des Chromatins, die mit einer Herabsetzung der für die Bälfte verbunden ist. Eine solche Auffassung entspricht aber keineswegs einer Reduktionstheilung im Sinne Weismann's. Im Gegensatz zur
Äquationstheilung, bei welcher sämmtliche Ide gleichmäßig auf die
Tochterkerne vertheilt werden, wird bei der Reduktionstheilung nach
Weismann die Zahl der Ide halbirt und dem einen Tochterkerne werden
diese, dem anderen jene Ide zugeführt. Dunter Reduktionstheilung verstehe ich, sagt Weismann (47), eine jede Kerntheilung, durch welche die
Zahl der Ide, welche im ruhenden Kern vorhanden war, für die Tochterkerne auf die Hälfte herabgesetzt wird; unter Äquationstheilung eine
solche, durch welche jedem Tochterkern die volle Idziffer des ruhenden Kernes der Mutterzelle zugeführt wird. Im letzteren Fall wird zugleich jeder Tochterkern dieselben Ide erhalten, im ersteren würde
dies nur in dem Falle eintreten müssen, wenn der Mutterkern lauter
identische Ide enthielt.«

Wenn ich im Folgenden den Ausdruck Reduktionstheilung verwende, so geschieht es eben so wie früher in meiner Gryllotalpa-Arbeit genau im Sinne der Weismann'schen Definirung.

### A. Empirischer Theil.

Im Folgenden soll zuerst die Frage von der Reduktion des Chromatins im Verlaufe der Spermatogenese von Salamandra im Speciellen besprochen werden, hierauf werde ich dann einige vergleichende Betrachtungen über die Reduktionsfrage im Allgemeinen, sowie über Vorgänge, welche mit dieser Tagesfrage in nächster Beziehung stehen (Vergleich der heterotypen und homoeotypén Mitose mit anderen Varianten der Kerntheilung, Entstehung der Vierergruppen etc.) folgen lassen.

Die zweite Frage über das Vorkommen und die Bedeutung der Amitose bei Sexualzellen im Allgemeinen und bei Salamandra maculosa im Speciellen, soll in einem sofort folgenden zweiten Theile diskutirt werden. An gleicher Stelle werde ich einige Beobachtungen über das Vorkommen und die Herkunft der Centrosomen und Attraktionssphären bei ruhenden und bei sich amitotisch theilenden Kernen besprechen.

## Über die Zahlenverhältnisse der Chromosomen (Idanten) bei den Sexualzellen von Salamandra maculosa.

Nach den sorgfältigen Untersuchungen von Flemming (4) und Rabl (13) beträgt die Zahl der Chromatinschleifen bei den meisten Gewebszellen von Salamandra 24. Im Äquator der Spindel befinden sich daher 48 Schleifen, von denen 24 in den einen, 24 in den anderen Tochterkern übergehen. Bei den Sexualzellen ist das Zahlenverhältnis ein anderes,

indem Flemming nachwies, dass bei den Spermatocyten nur die Hälfte der typischen Zahl<sup>1</sup>, nämlich 12 Schleifen zu zählen sind, eben so zeigte Flemming, dass die Theilungen der Spermatocyten nach zwei verschiedenen Typen verlaufen, welche als die heterotype und homöotype Form eingehend beschrieben werden. Da nun diese beiden von der gewöhnlichen Mitose abweichenden Typen und die hierbei auftretenden Zahlenverhältnisse für die folgende Besprechung von großer Wichtigkeit sind, will ich zuerst auf diese Varianten der gewöhnlichen Mitose etwas näher eingehen.

Die heterotype und homöotype Mitose im Hoden von Salamandra maculosa. Die heterotype Form der Mitose unterscheidet sich nach den Untersuchungen Flemming's von der Mitose anderer Zellenarten dadurch, dass die sehr fein- und enggewundenen Anfangsstadien der Knäuelform fehlen, wie sie bei Epithel- und Bindegewebszellen stets vorkommen. Die Längsspaltung des Chromatinsadens findet bei dieser Form im ersten Spirem statt und eben so die völlige Längstrennung der Schwesterfäden, während bekanntlich bei der Mitose der Samenzellen die völlige Längstrennung erst im Stadium der Metakinese erfolgt. Es bleiben ferner bei der heterotypen Form die beiden Fädenhälften mit den äußersten Enden an einander haften, oder verkleben nachträglich wieder, wenn sich die Schwesterhälften wirklich getrennt haben. Besonders charakteristisch ist für die heterotype Form die eigenthümliche Tonnenform der Schleisen bei der Metakinese. Letztere dauert bei den Spermatocyten auffallend lang, während sie bei den Somazellen sehr rasch verläuft. Die Zahl der ursprünglichen (primären) Segmente beträgt 12, ist also nur halb so groß wie bei den Somazellen. Im Dyaster findet schließlich noch eine Längsspaltung der Fadenschleisen statt, so dass jeder Tochterkern 24 Schleisen erhält. Ähnliche Vorkommnisse wie diese sekundäre Längsspaltung im Dyaster der heterotypen Mitose sind von Carnoy (3) bei Pflanzen und Insekten, von van Beneden bei Würmern aber stets im Generationsapparat

¹ Beiläufig möchte ich hier erwähnen, dass ich bei Embryonen und Larven von Salamandra mac. vielfach bei den Mitosen der Urniere mit Sicherheit nur 12 Schleifen (Äquator 24) gezählt habe, eben so fand ich mehrfach nur 12 Schleifen bei Mitosen der Dotterkerne aus dem Bereiche des Mitteldarmes von jungen Larven. Die in Rede stehenden Kerntheilungsfiguren haben große Ähnlichkeit mit der weiter unten noch näher zu besprechenden homöotypen Form der Mitose und die Schleifen können vielleicht als »doppelwerthige « angesehen werden. Bei den Mitosen im Blute der Embryonen und Larven habe ich nicht selten Bilder vor Augen gehabt, die es mir mindestens als sehr fraglich erscheinen ließen, ob wirklich die Schleifenzahl 24 die Regel bildet; in einzelnen Fällen war auf jeden Fall die Schleifenzahl eine geringere und betrug wahrscheinlich 12.

beschrieben worden (cf. Flemming, 4, p. 403 f. sowie p. 449; p. 438 f. sowie p. 449).

Die homöotype Form ist äußerlich der gewöhnlichen Mitose sehr ähnlich, zeigt aber in den Prophasen und Anaphasen große Übereinstimmung mit der heterotypen Form, weicht aber von dieser durch den Mangel der Tonnenform in der Metakinese und das Fehlen der sekundären Längsspaltung im Dyaster erheblich ab. Das Spirem zeigt dieselben lockeren Knäuel mit dichter Lage der Fäden auf der einen Seite und lockerer auf der anderen Seite. Die Segmente sind kurzer als bei der heterotypen- und Somamitose. Von letzterer Mitose unterscheidet sich die hombotype hauptsächlich dadurch, »dass in der Metakinese die Schwesterfäden (sekundäre Fäden) sich getrennt haben, es sind aus den 42 primären Segmenten 24 geworden, statt dass aber davon je eine Hälfte sich gleich gegen einen Pol vorschiebt und zur Tochterfigur ordnet, verbleiben die 24 vollständig getrennten Segmente längere Zeit in der Äquatorialgegend und halten sich hier längere Zeit in einer im Ganzen radiären Form«. - »Die Abweichung von den Metaphasen der gewöhnlichen Mitose besteht also hier, kurz ausgedrückt, darin, dass die Metakinese hier schon in den Anfang der monocentrischen Form fällt, während sie bei jener das Ende derselben bildet; und dass die Längshälften der gespaltenen Fäden sich nicht gleich bei ihrer Trennung in je eine Tochterfigur hintberschlagen und zu dieser ordnen. wie es bei dem gewöhnlichen Typus stattfindet, sondern sich vorher noch eine Zeit lang separirt am Mitteltheil der Spindel halten.«

Auf nähere Einzelheiten der heterotypen und homöotypen Form der Mitose möchte ich an dieser Stelle nicht eingehen, vielmehr zunächst auf die Originalarbeit von Flemming verweisen. In einem späteren Abschnitte werde ich auf diese Verhältnisse noch einmal zurückkommen.

# Die Sexualzellen vor der geschlechtlichen Differenzirung.

Da schon bei den Theilungen der drei Spermatocytengenerationen Flemming's, wie wir eben gesehen haben, nur die (scheinbar reducirte) Schleifenzahl 12 anstatt 24 vorkommt, lag es nahe, die Zahlenverhältnisse der Chromosomen der Sexualzellen weiter nach rückwärts zu verfolgen. Ich untersuchte daher die Hoden und Ovarien ganz junger Thiere gleich nach der geschlechtlichen Differenzirung und fand stets die Schleifenzahl 12. Die Mitosen verliefen im Wesentlichen nach dem Schema der homöotypen Variante. Auch bei den Larven verschiedenen Alters, sowie Embryonen zählte ich in den Mitosen der Sexualzellen (indifferente Keimzellen) stets nur 12 Schleifen (im Äquator 24). Wann nun aber im Verlaufe der Embryogenese zum ersten Mal die (scheinbar

reducirte) Zahl 12 auftritt, kann ich zur Zeit noch nicht angeben. Die Kerntheilungsvorgänge der indifferenten Keimzellen habe ich mit großer Sorgfalt bei einer großen Zahl von Embryonen und Larven studirt. Es fiel mir von Anfang an auf, dass die Schleifen durchgängig recht lang und dick waren, und der Gedanke, dass dieselben doppelwerthig sein könnten, war sehr nahe liegend (Fig. 2). Es gelang mir nun auch auf dicken Schnitten, Zupfpräparaten und bei sorgsam aus den Larven, beziehungsweise Embryonen, herauspräparirten und in toto untersuchten Genitalanlagen Folgendes festzustellen. Die Mitosen der indifferenten Keimzellen, sowie solche aus dem Hoden junger Exemplare verlaufen nach einem Modus, welcher der homöotypen Variante im Wesentlichen gleichkommt; die heterotype Form ist mir bei diesen Theilungen niemals zur Anschauung gekommen. Der chromatische Doppelfaden des Knäuels wird durch Quertheilung stets in nur 12 Segmente zerlegt anstatt in 24. Es bleiben somit bei diesen Theilungen der Sexualzellen stets zwei hinter einander gelegene Segmente mit einander vereinigt, die Schleifen sind daher doppelwerthig und die 12 Schleifen dieser Zellen haben genau dieselbe Zahl von Theilungseinheiten niederer Ordnung (Ahnenplasmen) als die 24 Schleifen der Somazellen, oder mit anderen Worten, jeder der in Rede stehenden Idanten vereinigt in sich die Ide von zwei gewöhnlichen Idanten. Dass diese Verhältnisse keineswegs trotz der relativen Größe der Kerntheilungsfiguren mit Leichtigkeit zu erkennen sind, ist wohl begreiflich. Einige wichtige Bilder solcher Kerntheilungsvorgänge habe ich in Figur 1-3 wiedergegeben. Fig. 2 stellt eine Äquatorialplatte vom Pol aus gesehen von einer Mitose einer Septemberlarve, Fig. 3 einen Tochterkern (Dyasterstadium) einer Larve kurz vor der Ablage ins Wasser (Aprillarve) dar. In Fig. 1 sehen wir das Chromatin in Form eines dicken vielfach verschlungenen Fadens auf eine Kernseite hin zusammengezogen, während auf der entgegengesetzten Seite die bereits getheilten Attraktionssphären (und Centrosomen) eben von einander wegrücken. Die Knäuelstadien sind wie bei der hombotypen und heterotypen Variante sehr locker. Abbildungen der verschiedenen Phasen des Knäuels (Spirem) sind ohne Schematisirung nicht gut zu geben, wesshalb ich hiervon abgesehen habe.

Ich erinnere hier beiläufig daran, dass ich bei Gryllotalpa den Nachweis liefern konnte, dass vor der ersten Theilung der Reifungsperiode in der Spermatogenese der Doppelfaden auch nicht wie bei den Theilungen der Somazellen durch Quertheilung in 42, sondern nur in sechs Segmente zerlegt wurde, dass also jeweils zwei hinter einander gelegene Segmente mit einander verbunden blieben und, dass jedes Doppelsegment mit dem aus der Längsspaltung hervorgegangenen

Schwesterdoppelsegment durch Verlöthen der freien Enden zuerst einen Ring und dann eine Vierergruppe aus sich hervorgehen ließ. Wir haben es hier mit einer wichtigen Variante der gewöhnlichen Mitose zu thun, die im Entwicklungscyklus der Sexualzellen eine allgemeine Verbreitung und principielle Bedeutung hat. Die homöotypen und heterotypen Theilungen der Ursamenzellen des Salamanders folgen beide einer Mitose mit doppelwerthigen Schleifen (= halbzählige Mitose) und die scheinbar reducirte Schleisenzahl 12 entspricht in Wirklichkeit 24. Jeder Ring im Verlause der heterotypen Mitose besteht nicht aus zwei, sondern aus vier Schleifen. Die sekundäre Längsspaltung im Dyaster der heterotypen Theilung muss als eine vorzeitige Längsspaltung für die nächstfolgende Theilung aufgefasst werden. Da die Doppelwerthigkeit der Schleifen für die Entstehung der Vierergruppen und die richtige Beurtheilung der gesammten Reduktionsfrage von großer Bedeutung ist, werde ich noch mehrfach Gelegenheit nehmen, auf diesen Punkt zurückzukommen.

In welcher Weise nun aus den geschlechtlich noch nicht differenzirten Genitalanlagen die Ovarien und Hoden hervorgehen, will ich an dieser Stelle nicht näher ausführen, da für uns hier in erster Linie die Kerntheilungsvorgänge und Zahlenverhältnisse der Schleifen in Betracht kommen.

Es wird ebenfalls an anderer Stelle noch näher besprochen werden, dass schon in den jüngsten Genitalanlagen häufig polymorphe Kerne, Lochkerne, aber auch hantelförmige Kerne der Amitose in den indifferenten Keimzellen zur Beobachtung kommen. Dass diese Amitosen in Sexualzellen sowohl vor der geschlechtlichen Differenzirung als im (jungen wie alten) Hoden und Ovarium ein regelmäßiges Vorkommnis sind, aber nicht in den Cyklus der Samen- und Eientwicklung gehören, erfordert eine eingehendere Diskussion, die im folgenden Aufsatze gegeben werden soll. Ich werde dort auch meine früher schon mehrfach vertretene Ansicht (14, 19), dass solche Sexualzellen (eben so wie Somazellen), die einmal Amitose erfahren haben, allmählich zu Grunde gehen und höchstens nur noch als Ernährungsmaterial Verwendung finden, näher begründen.

Zunächst wollen wir jetzt die Zellvermehrung im funktionirenden Hoden gleich nach der Samenentleerung bis zur neuen Samenbildung verfolgen und ich muss da wieder mehrfach auf die Arbeiten Flemming's (4) verweisen.

Nach Flemming findet die Zellvermehrung im Salamanderhoden in folgender Weise statt:

»a) Erste Vermehrung des Kanalepithels nach der Befruchtung,

behufs Spermatocystenbildung (im Frühling, stellenweise im Hoden wohl bis in den Sommer verzögert). Mittelgroße Zellen. Homöotype Form der Mitose. Heranwachsen der Zellen in den Cysten zur

- b) Ersten Generation der Spermatocyten. Große Zellen (28—30  $\mu$ , Kerne 20—22  $\mu$ ). Heterotypische Form, mit seltener Beimischung von homöotypischer.
- c) Zweite Generation. Mittelgroße Zellen (48—20  $\mu$ , Kerne 42—44  $\mu$ ). Heterotypische Form als häufigste, doch danehen reichlich hombotypische.
- d) Dritte Generation. Kleine Zellen (14–15  $\mu$ , Kerne 13–14  $\mu$ ). Heterotypische und homöotypische Form ziemlich gleich häufig.

Fast durchweg findet man in je einer Spermatocyste alle Theilungen entweder von heterotypischer oder von homöotypischer Form. Selten kommen Ausnahmen davon vor; diese aber sind ganz sicher. In zwei Fällen bis jetzt habe ich Cystendurchschnitte mit Zellen des größten, im Sommer vorkommenden Kalibers gefunden, in denen die größte Zahl der Zellen in heterotypischer Theilung, eine Minderzahl aber in homöotypischer standen, und es konnte dabei ganz sichergestellt werden, dass beide einer und derselben Cyste angehörten; Zellen mit Mitosen der einen Form grenzen unmittelbar an solche mit der anderen. In einigen Fällen habe ich dies eben so bei Tochtergenerationen gefunden. «

Dass die vorstehenden Angaben Flemming's in jeder Beziehung korrekt sind, bedarf keiner näheren Ausführung. Es ist in Hinsicht auf die Reduktionsfrage nicht nothwendig, hier die feineren Einzelheiten, welche bei den in Rede stehenden Theilungen späterhin publicirt wurden, z. B. das Entstehen der Spindel (Hermann, 7) und andere für den Mechanismus der Zell- und Kerntheilung wichtige Angaben zu diskutiren. Für mich unterliegt es keinem Zweifel, dass die großen Zellen dieser Spermatocytentheilungen auch fernerhin noch bei Anwendung anderer Methoden noch viele interessante Aufschlüsse bei Zell- und Kerntheilungsstudien liefern werden. Für unsere Zwecke kommt in erster Linie in Betracht, was folgt auf die letzte Theilung.

Es wird nun allgemein angenommen, dass auf die dritte Generation der Spermatocyten gleich die Umbildung der Spermatiden zu Spermatozoen stattfindet, ein Vorgang, der gleichfalls von Flemming (4) und nachher von Hermann (7) in eingehender und ausgezeichneter Weise Bearbeitung gefunden hat. Ich selbst habe mich aber davon überzeugt, dass außer den drei erwähnten Spermatocytengenerationen noch eine vierte Zellgeneration auftritt, welche gerade für die Reduktionsfrage von großer Bedeutung ist. Die Zellen dieser vierten Generation übertreffen die großen Zellen der ersten Generation wesentlich und sind

daher leicht kenntlich; sie messen bis zu 45  $\mu$  und ihre Kerne bis zu 35  $\mu$ . Diese Zellen sind nun keineswegs einem so sorgfältigen Beobachter wie Flemming entgangen, sie sind vielmehr sorgsam beschrieben, aber, wie ich glaube, nicht richtig gedeutet worden. Zur Zeit, als Flemming seine Untersuchungen anstellte, musste es überraschen, dass im Salamanderhoden Mitosen auftraten, bei welchen die Chromosomen nicht die gewohnte Schleifenform (Mitosen der Somazellen und übrigen Sexualzellen) zeigen, vielmehr plötzlich in Gestalt von Kugeln, die in Vierergruppen vereinigt sind, in der Spindelfigur erschienen. Solche abweichende Kerntheilungsfiguren fand Flemming nur einmal in einem Hodenlappen im Juli und hier nur in vier Cystendurchschnitten nahe der Nebenhodenseite und er bezeichnete diese Mitosen als Anomalien. Eine wörtliche Wiedergabe der Flemming'schen Darstellung ist für die folgende Beschreibung von großer Wichtigkeit.

»Die Zellen in den bezuglichen Cysten sind sehr großen Kalibers. noch etwas bedeutender als die große erste Generation der Spermatocyten. Die achromatischen Spindeln sind auffallend groß. --- Die chromatischen Segmente sind zum kleinen Theil noch deutlich als zweischenklige Fädenschleifen gekennzeichnet. Die meisten Segmente aber sind so abgeändert, dass jeder Schleifenschenkel auf die Form eines Kügelchens angeschwollen ist, dabei die je zwei Schenkel noch eben zusammenhängen, zugleich aber die je zwei Schwesterschleifen (aus der Längsspaltung) sich nicht von einander dislocirt haben, wie es sonst in der Metakinese geschieht; sondern sie beharren bei einander, und es finden sich also Gruppen von je vier Kugelchen, von denen je zwei an einander hängen. - In den bezüglichen Cystendurchschnitten sind keine Figuren zu finden, welche man als zugehörige Knäuel- und Asterformen in Anspruch nehmen könnte. In einer der Cysten aber finden sich unmittelbar neben Figuren der beschriebenen Art, Mitosen von der gewöhnlichen homöotypischen Form und noch mehrere solche daneben, den Metaphasen entsprechend. Ich möchte denken, dass die abnormen Theilungen aus derartigen Formen aberrirt haben. Was aus ihnen wird, weiß ich noch nicht, da die Cysten keine Stadien enthalten, die als letzte Anaphasen hieraus anzusprechen wären.«

Werfen wir nun einen Blick auf die Flemming'schen Abbildungen (l. c. Fig. 45—50 Taf. XXV), so liegt nach dem heutigen Standpunkte unserer Kenntnis die Vermuthung nur zu nahe, dass es sich hier keineswegs um Anomalien handelt, dass vielmehr diese Mitosen mit den zu vieren angeordneten Kugelchromosomen in den Entwicklungscyklus der Samenzellen gehören. Damit soll natürlich keineswegs behauptet werden, dass nicht auch in den Cysten mit diesen Varianten Aberra-

tionen vorkommen, sah doch Flemming deutlich pluripolare Theilungen und Mitosen mit asymmetrischer einseitiger Ausbauchung der Spindel und Ansammlung eines Theiles der Segmente nach dieser Stelle hin. Flemming neigt zu der Annahme, dass man in diesen Bildern die Übergangsreihe vor sich hat, in der sich die Abartung einer normal-bipolaren Spindel zu einer abnorm-tripolaren darstellt.

Heut zu Tage wird ein Auftreten von Vierergruppen von Kugelchromosomen oder Stäbchen keineswegs mehr überraschen, ja wir dürfen
solche Vierergruppen mit einer gewissen Regelmäßigkeit vor den beiden
letzten Theilungen der Reifungsperiode sowohl in der Spermatogenese
wie Ovogenese erwarten. Ich darf hier wohl daran erinnern, dass solche
Kugelchromosomen in Vierergruppen von Bovern in der Ovogenese von
Tiara, von Henking in der Spermatogenese von Pyrrhocoris apterus, von
mir in der Spermatogenese von Gryllotalpa vulgaris, Helix pomatia, Limax cinereo-niger beschrieben wurden. In neuester Zeit fand sie Brauer
in der Ovogenese von Branchipus und Artemia; ich kann diese Befunde
bestätigen und hinzufügen, dass dieselben auch in der Spermatogenese
von Branchipus auftreten und stets vor den beiden letzten Theilungen.
lch sah diese Gruppen auch in der Samenbildung von Dytiscus marginalis, in der Ovogenese mariner Copepoden z. B. bei Euchaeta, ferner
inder Spermatogenese von Rana sowie Triton cristatus, palmatus, alpestris.

Als ich nun bei der Untersuchung der Spermatogenese der Tritonen nicht nur die charakteristischen Bilder der heterotypen Mitose, z. B. die Tonnenform der Metakinese, sondern auch unverkennbare Vierergruppen in Kugelform, genau wie sie von Flemming für den Salamander gezeichnet waren, antraf und zwar mit Regelmäßigkeit in Julihoden, da schien es mir sicher zu sein, dass auch im Salamanderhoden diese Vierergruppen von Kugelchromosomen normale Gebilde sind und in den Entwicklungscyklus der Samenzellen gehören. Bei der Durchmusterung meiner Salamandrapräparate fand ich denn auch die Vierergruppen auf Schnittserien aus der zweiten Hälfte Juli und Anfang August in reichlicher Menge. Da nun aber auf einigen Präparaten, welche diese Kugelchromosomen zeigten, noch keine Andeutung einer Umwandlung der Spermatiden in Spermatozoen bemerkhar war, bei anderen sich aber gerade diese Umwandlung vollzog, so musste auch der Gedanke nahe liegen, dass die Bildung der Vierergruppen der Spermatidenumwandlung unmittelbar vorausgeht, und überhaupt Verhältnisse vorliegen, welche denen in der Reifungsperiode anderer Metazoen direkt zu vergleichen sind. Es sind nun, wie bekannt, schon eine ganze Reihe von Vermuthungen über die letzten Theilungen in der Spermatogenese von Salamandra ausgesprochen worden, die aber alle nicht zutreffen, da,

wie ich gleich zeigen werde, außer den drei Generationen der Spermatocyten Flemming's noch eine vierte Generation auftritt und es gerade diese ist, der die Vierergruppen und die beiden letzten Theilungen, welche die Reduktion des Chromatins bewerkstelligen, angehören. Die in Rede stehenden Theilungsvorgänge sind nun keineswegs ganz einfach festzustellen, da man lediglich auf Kombiniren der Bilder angewiesen ist. Ob daher die Reihen folge der Abbildungen, die ich gezeichnet habe, genau der Wirklichkeit entspricht, kann ich nicht mit absoluter Sicherheit behaupten, ich glaube aber, dass meine Darstellung und Deutung im Wesentlichen das Richtige getroffen hat. Des besseren Verständnisses halber will ich die Verhältnisse in der Art beschreiben, wie ich sie bei meinen Untersuchungen nach und nach festgestellt habe.

Ich konstatirte zunächst in reichlicher Menge Zellkerne, in welchen das Chromatin in 42 Gruppen von je vier Kugelchromosomen angeordnet war, und zwar lagen die Gruppen sämmtlich der Kernperipherie (Fig. 8) dicht an. Verbindungsfäden zwischen den vier Kugeln jeder Gruppe oder solche zwischen den verschiedenen Gruppen, wie ich sie früher für das gleiche Stadium von Gryllotalpa abgebildet habe, konnte ich nicht erkennen, doch zweiße ich nicht an einer feinen Lininverbindung.

Wir haben somit 48 Kugelchromosomen, die in 12 Gruppen an. geordnet sind und deren allmähliche Entstehung aus den Abbildungen 5-8 mit voller Deutlichkeit hervorgeht. Wir kommen hier auf die letzte Theilung der Ursamenzellen, also auf die drittletzte Theilung der Spermatogenese überhaupt. Nach der Flemming'schen Darstellung wurden die Vierergruppen aus der Äquatorialplatte der Spindel einer homöotypen Mitose in der Weise gebildet, dass bei den 24 Schleisen eine Verkurzung jedes Schleifenschenkels auf Kugelform und ein Durchbruch an der Umknickungsstelle jeder Schleife stattfindet. mich aber durch sorgfältige Untersuchung der in Rede stehenden Bilder davon überzeugt, dass die Kerntheilungsvorgänge der vierten Generation letzte Theilung der Ursamenzellen) stets und unbedingt nach dem Schema der heterotypen Variante verlaufen. Es gelang mir auch auf Schnittserien durch verschiedene Hoden sämmtliche Phasen dieser Mitose mit Sicherheit zur Anschauung zu bekommen. In Fig. 5 habe ich die typische Tonnenform der Metakinese dieser Zellen abgebildet, die ich häufig direkt neben Zellen im Viererstadium innerhalb derselben Cyste auffand. Von den oben beschriebenen heterotypen Theilungen der drei ersten Generationen weicht die vierte, wie ich noch näher zeigen werde, einigermaßen ab. Wenn nämlich bei der Metakinese im Äquator der Durchbruch der 12 Ringe stattgefunden hat und die Schleifen nach den beiden Polen der Spindel angezogen werden, bemerkt man zunächst Zeitschrift f. wissensch, Zoologie. LVII. Bd.

Digitized by Google

eine Verdickung der Schleifen (Fig. 6). Im Dyaster findet dann wieder die sekundäre Längsspaltung der Schleisen statt und diese 24 Schleisen wandeln sich durch Verktirzung jedes Schleifenschenkels auf Kugelform und Durchbruch an der Umknickungsstelle der Schleifen in 48 Kugelchromosomen oder 12 Gruppen von je vier Kugeln um. Wie Fig. 7 zeigt, die genau nach einem Präparate gezeichnet ist, erfolgt diese Umwandlung keineswegs bei allen Gruppen gleichzeitig, vielmehr befinden sich einige Vierergruppen schon vollständig in Kugelform, während in anderen die Schleifen erst an den freien Enden angeschwollen sind und noch kein Durchbruch an der Umknickung erfolgt ist. Wenn nun hin und wieder bei den einzelnen Gruppen einige Unregelmäßigkeiten zu bemerken sind (Fig. 7), so durften sie, wenn sie überhaupt keine Kunstprodukte sind, bald wieder ausgeglichen werden, denn im nächstfolgenden Stadium (Fig. 8), welches ich bei meiner Beschreibung zuerst herausgegriffen habe, sind die Vierer stets in mustergültiger Ordnung gruppirt. Die Entstehung der Vierergruppen ist somit im Wesentlichen dieselbe, wie sie Flemming geschildert hat, nur mit dem Unterschied, dass die 24 Schleifen, welche sich in die 48 Kugeln umwandeln, von Flemming aus der Äquatorialplatte einer homöotypen, von mir aus dem Dyaster einer heterotypen Mitose hergeleitet werden. Durch den Durchbruch an der Umknickungsstelle der Schleifen bei der heterotypen Mitose der vierten Generation werden die doppelwerthigen Schleifen, die bei den früheren Theilungen stets vereinigt blieben, von einander getrennt.

Wenn nun Flemming (4, p. 443 u. 444) noch eine zweite abweichende Mitose beschreibt und in Fig. 45 abbildet, so ist es mir sehr wahrscheinlich, dass dies interessante Stadium den Übergang der Metakinese zum Dyaster der von mir beschriebenen vierten Generation darstellt. Ich zeigte, dass aus dem Dyaster der 4. Generation der Ursamenzellen sich gleich die Vierergruppen gebildet haben und, dass von einem Dispirem und nachfolgendem Ruhestadium des Kernes keine Rede sein könnte.

Gleich nach der definitiven Ausbildung der Vierergruppen sehen wir dieselben, wie oben schon gesagt wurde, zuerst in der Kernperipherie liegen (Fig. 8), und dann treffen wir dieselben in einer eigenthümlichen Unordnung in einer Spindelfigur an (Fig. 9). Meine Abbildung erinnert sehr an Flemming's Fig. 46, doch ist meine Deutung dieses Stadiums eine andere als die, welche dieser Autor gegeben hat. Wir sehen eine bereits fertig angelegte Spindel mit Centrosomen, Attraktionssphären etc., die Chromosomen befinden sich aber keineswegs im Äquator der Spindel, vielmehr liegen die Gruppen über die ganze Spindel hin unregelmäßig verstreut. Während nun Flemming dies

Stadium als eine Metakinese ansehen möchte und glaubt, dass die Gruppen die Tendenz hätten sich nach den Polen zu begeben, nehme ich umgekehrt an, dass die Vierergruppen jetzt erst in die Äquatorialebene rücken. Ich habe häufig Bilder vor Augen gehabt, in welchen diese Vierergruppen derart im Äquator standen, dass aus jeder Gruppe zwei Kugeln nach dem einen Pol der Spindel und die beiden anderen nach dem anderen Pol gerichtet waren, die Chromosomen sind also nicht sämmtlich in einer Ebene angeordnet, sondern in zwei Ebenen, und die diesbezüglichen Verhältnisse sind denen gleich, die ich früher bei der vorletzten Theilung in der Spermatogenese von Gryllotalpa beschrieben habe und die offenbar ein allgemeines Vorkommnis darstellen. Fig. 40 zeigt die Vierergruppen kurz vor ihrer Aufstellung im Äquator vom Pol aus gesehen.

Bei dem nunmehr erfolgenden Auseinanderrücken der beiden Platten nach den Polen der Spindel werden die Vierergruppen in Zweiergruppen zerlegt und jeder Tochterkern erhält 24 Chromosomen oder 12 Zweiergruppen (Fig. 11). Da nun auf diese Theilung sofort eine zweite mit Überspringen des bläschenförmigen Ruhezustandes des Kernes erfolgt und zwar senkrecht auf die erste Theilungsebene, werden jetzt die 12 Paarlinge von einander separirt und jeder Tochterkern erhält somit 12 Chromosomen (Fig. 13). Für ein genaues Zählen der Chromosomen sind besonders die Polansichten der Spindel von Wichtigkeit (Fig. 40 u. 42). Bei der ersten Spindelfigur liegen 24 Chromosomen in der einen und 24 in der anderen Ebene, bei der zweiten Spindel dagegen 12 in der einen und 12 in der anderen Ebene. Jede Samenenkelzelle erhält somit 12 Kugelchromosomen (Fig. 14), und zwar jeweils eines aus jeder Gruppe. Diese Samenenkelzellen treten nunmehr in ein Ruhestadium mit bläschenförmigem Kern ein und es erfolgt dann der komplicirte Vorgang der Umbildung der Spermatiden zu Spermatozoen.

Zum Schluss der Spermatogenese haben somit die Samenzellen an Stelle von 24 Schleifen nur 12 relativ kleine Kugelchromosomen.

Vor der vorletzten Theilung hat eine Verdoppelung der Chromosomenzahl 24 auf 48 Chromosomen stattgefunden, bei der vorletzten Theilung wurde die typische Zahl 24 wieder erreicht und bei der letzten Theilung wurde die typische Zahl auf die Hälfte vermindert.

Vergleicht man nun die eben geschilderten Vorgänge in den entsprechenden Theilungen in der Spermatogenese (und Ovogenese) anderer Thiere, so ergeben sich einige auffallende Abweichungen. Wie kommt es, wird man da fragen, dass auf die dritte kleinzellige Generation plötzlich wieder eine großzellige auftritt? Beweisen konnte ich zwar

Digitized by Google

eine solche zeitliche Aufeinanderfolge nicht, aber doch im höchsten Grade wahrscheinlich machen. Dass zunächst die drei Spermatocytengenerationen genau in der von Flemming angegebenen Weise auf einander folgen, unterliegt keinem Zweisel, dass ferner die vierte Generation nur kurz vor oder gleichzeitig mit der Umwandlung der Spermatiden auftritt (Juli und Anfang August), ist nach meinen Präparaten auch sicher. Man wird so zu der, wie mir scheint, wohl berechtigten Annahme geführt, dass zwischen der dritten und vierten Generation der Ursamenzellen eine längere Ruhephase eintritt, während welcher die Zellen, die durch die schnell auf einander folgenden Theilungen an Größe wesentlich eingehüßt haben, sich wieder erholen und wachsen. In Fig. 4 habe ich eine große Zelle mit großem Kerne im typischen Ruhezustand abgebildet, ich glaube diese Zellen an den Anfang der vierten Generation setzen zu müssen; dieselben werden mit Regelmäßigkeit in den Cysten, in welchen die vierte Generation auftritt, gefunden; man wurde zunächst daran denken, dass sie an den Schluss der vierten Generation gehören und das Ruhestadium vor den beiden letzten Theilungen repräsentiren, dies geht aber nach meiner obigen Darstellung nicht an, da ich den Nachweis liefern konnte, dass ein eigentliches Ruhestadium zwischen der vierten Generation der Ursamenzellen und den beiden letzten Theilungen gänzlich ausfällt, indem gleich aus dem Dyaster die Vierergruppen hervorgehen, die dann ohne weitere Veränderungen sofort in die Spindel der ersten Theilung der Reifungsperiode eintreten. Bei diesen in Rede stehenden großen Zellen habe ich mehrfach neben dem ruhenden Kern an der Stelle, wo das Cytoplasma einen grobkörnigen Habitus und eine dunklere Färbung hat, zwei runde Körper gesehen, die wohl zwei Attraktionssphären 1 mit ihren Centrosomen darstellen, für Centrosomen allein scheinen mir die Körper zu groß zu sein.

Was die Deutung der Zellen angeht, so glaube ich die vier Generationen von Zellen, welche den beiden letzten Theilungen vorausgehen, aus Analogiegrunden als Ursamenzellen auffassen zu müssen. Die Periode II (Samenmutterzellen) ist von nur kurzer Dauer, da eine

¹ Beiläufig möchte ich hier bemerken, dass ich häufig bei verschiedenen Amphibien bei Sexualzellen mit vollkommen ruhenden Kernen bald eine bald zwei runde oder scheibenförmige Körper im Zellplasma gefunden habe und zwar besonders deutlich bei Triton palmatus, Rana esculenta, ferner aber auch bei Evertebraten, und zwar recht typisch in den großen Samenmutterzellen von Astacus im Juni und Juli, also kurz vor den beiden letzten Theilungen. Ob nun die in Rede stehenden Körper Attraktionssphären, Centrosomen oder andere Gebilde sind, lasse ich einstweilen dahingestellt sein.

Ruhe- und Wachsthumsphase ausfällt und gleich die Reifeperiode eintritt. Die aus den beiden letzten Theilungen hervorgehenden Zellgenerationen wird man füglich als Samentochter- und Samenenkelzellen bezeichnen (vgl. d. Terminologie p. 403).

Ein zweiter näher zu besprechender, von der gewöhnlichen Darstellung in der Samenbildung abweichender Punkt betrifft das eben erwähnte Ausfallen des gewohnten Ruhestadiums zwischen der letzten Theilung der Ursamenzellen und der ersten Theilung der Reifungsperiode, während ein solches Stadium zwischen der dritten und vierten Generation eingeschaltet ist. Wenn nun auch, so viel mir wenigstens bekannt ist, in der Samenbildung keine analogen Vorkommnisse beschrieben wurden, so kennen wir doch in der Ovogenese bei Crustaceen, Amphibien und Selachiern ähnliche Erscheinungen, aus welchen zur Gentige erhellt, dass die Periode II von sehr wechselnder Dauer ist und mit gewissen biologischen Momenten in direkter Beziehung steht.

Ich möchte hier aber darauf hinweisen, dass durchgängig die feineren Vorgänge bei den Theilungen der Ursamen- und Ureizellen, zumal aber bei den ersteren, wegen der Kleinheit der Zellen nur sehr schwierig oder gar nicht festzustellen sind, dass aber gerade eine sorgfältige Untersuchung dieser Stadien von besonderer Wichtigkeit ist. Ich gebe auch gern zu, dass meine eigenen früheren Angaben über die Theilungen der Ursamenzellen von Gryllotalpa<sup>1</sup> einer Berichtigung bedürfen.

1 Bei Gryllotalpa habe ich die Theilungen der Ursamenzellen als gewöhnliche Mitosen bezeichnet, aber gleichzeitig auf zwei Punkte aufmerksam gemacht, welche nicht in das Schema der gewöhnlichen Mitose passen. In Fig. 8 habe ich ein Knäuelstadium abgebildet, welches den Gedanken an eine heterotype oder homöotype Theilung nahe legt; ich habe dieses Stadium mit ähnlichen Vorgängen, die Hermann beim Hoden des Salamanders beschrieben hat, verglichen, l. c. p. 107. Ferner habe ich darauf aufmerksam gemacht, dass von den 12 Chromosomen, welche man in den Dyastern zählt, vielfach zwei und zwei einander auffällig genähert sind; eine Erklärung für diese paarweise Gruppirung konnte ich nicht geben. Eine erneuerte Durchsicht meiner diesbezüglichen Präparate ließ mich zwar nicht mehr erkennen wie früher, die Bilder sind leider überaus klein, und man ist obendrein auf Kombiniren angewiesen, ich glaube aber jetzt, dass mindestens die letzte Theilung dieser Ursamenzellen nach einem Modus der Mitose mit doppelwerthigen Chromosomen verläuft; welches Schema es ist, konnte nicht entschieden werden, da wir es mit Kugelchromosomen und nicht mit Schleifen zu thun haben. Auf Grund eines großen vergleichenden Materials halte ich es jetzt für sicher, dass bei den Theilungen der Urei- und Ursamenzellen zum mindesten die letzte vom Schema der Somamitose abweicht. Was daher die von mir l. c. p. 117 u. 118 gegebenen Zahlenverhältnisse anbetrifft, so muss bemerkt werden, dass die angeführten Zahlen bei den Theilungen der Ursamenzellen keineswegs auf sammtliche Theilungen der Ursamenzellen Geltung zu haben brauchen, vielmehr in erster Linie sich auf die

VAL. HÄCKER (5) konnte für die Ovogenese einiger Süßwasser-Copepoden den Nachweis liefern, dass zwischen der letzten Theilung der Ureizellen und der ersten Theilung der Reifeperiode gewöhnlich kein eigentliches Ruhestadium eingeschaltet ist, dass vielmehr während dieser ganzen Periode II, ein direkt aus dem Dyaster beziehungsweise Dispirem der letzten Ureizellengeneration hervorgehender chromatischer Doppelfaden in mehr oder weniger deutlicher Form persistirt, oder mit anderen Worten, dass die zur ersten Theilung der Reifeperiode gehörige Längsspaltung des Chromatinfadens bereits im Dyaster der vorhergehenden Mitose vorbereitet ist. Auf Grund eigener Untersuchungen ther die Ovogenese von Euchaeta, Calanus, Cyclops, Diaptomus, Canthocamptus und Heterocope kann ich diese interessante Angabe Häcker's bestätigen. In seiner neuesten Arbeit betont Häcker (5d), dass die Auflösung des Dispirems in ein feinfädiges Keimbläschenstadium bei den Copepoden da erfolgt, wo eine Stauung der Oviducteier stattfindet. Bei erstgebärenden eiersacklosen Cyclops strenuus-Weibchen soll beispielsweise zwischen die letzte Theilung der Ureizellen und die erste Theilung der Reifungsperiode kein feinfadiges Ruhestadium des Kernes (Keimbläschenstadium) eingeschaltet sein, während bei den mehrgebärenden eiersacktragenden Cyclops strenuus-Weibchen, bei welchen eine Stauung der Oviducteier durch die Eiersäcke stattfindet, eine Zerlegung der Doppelfadenschlinge in ein System von chromatischen Doppelwinkeln, welche durch seine schwach särbbare Doppelfäden verbunden sind, erfolgen soll.

Ganz ähnliche Verhältnisse, wie wir sie aus der Ovogenese der Copepoden kennen gelernt haben, hat Rückert (45) für das Selachierei angegeben, und ich werde an einem anderen Orte zeigen, dass bei der Ovogenese von Salamandra und anderen Amphibien analoge Verhältnisse stattfinden. Es ist wohl denkbar, dass in der Ovogenese die zur ersten

Tochterkerne der letzten Theilung beziehen. Wenn bereits bei den ersten Theilungen der Ursamenzellen oder gar noch früher Mitosen mit doppelwerthigen Chromosomen vorkommen, so kann die Chromosomenzahl scheinbar nur die Hälfte betragen (halbzählige Mitosen), wie das Beispiel von Salamandra lehrt. Die für die Species typische Zahl der Chromosomen wird am besten bei den Somazellen etwa in den Mitosen des Darmes etc. festgestellt, falls die Größe der Theilungsfiguren ein Zählen ermöglicht. Auch schon bei der Furchung und Blastodermbildung können die Mitosen in verschiedener Weise erfolgen, so dass diejenigen, welche nach dem doppelwerthigen Schema verlaufen, nur die Hälfte der typischen Zahl der Chromosomen erkennen lassen und daher eine Reduktion vortäuschen. Wir sehen so, mit welcher großen Vorsicht man beim Feststellen der Zahlenverhältnisse der Chromosomen zuwege gehen muss. Es wäre von großem Werthe, wenn man die Mikrochromosomen, welche jedes Einzelchromosom zusammensetzen, zählen könnte.

oder zweiten Theilung gehörige einmalige Längsspaltung des Chromatins je nach verschiedenen biologischen Verhältnissen in vielen, aber sicher nicht in allen Fällen bereits im Dyaster der letzten Theilung der Ureizellen zu suchen ist, in der Samenbildung dürfte aber eine solche vorzeitige Längsspaltung, wie ich sie beim Salamander beschrieben habe (sekundäre Längsspaltung der Schleifen im Dyaster der vierten Generation der Ursamenzellen) und wie sie nach der Darstellung Carnoy's (3) bei Arthropoden vorzukommen scheint, wohl nur eine Seltenheit sein, obschon, wie ich vorhin schon betonte, gerade die so wichtigen Theilungsvorgänge der Ursamen- und Ureizellen am wenigsten genau wegen der Kleinheit der Zellen festgestellt werden können.

Ich glaube nun, dass der Vergleich der letzten Theilung der Ursamenzellen (vierte Generation) beim Salamander mit der letzten Theilung der Ureizellen der Copepoden entschieden zu Gunsten meiner oben vertretenen Auffassung spricht, und dass somit ein Ausfallen des Ruhestadiums zwischen der letzten Theilung der Ursamenzellen und der ersten Theilung der Reifungsperiode weniger überraschen darf.

## Über die Reduktionstheilung im Salamanderhoden.

Über die Reduktionsfrage in der Samenbildung von Salamandra maculosa sind zwar von einer ganzen Reihe von Autoren Vermuthungen ausgesprochen worden, von diesen ist aber bis jetzt in Wirklichkeit keine zutreffend. Bekanntlich hat Flemming selbst die Reduktionsfrage gar nicht berührt, dagegen haben andere Forscher, ohne eigene Untersuchungen am Salamanderhoden angestellt zu haben, in den FLEMMING'schen Angaben über die Spermatocytentheilungen lediglich aus Analogiegrunden Aufschlüsse über die gewünschte Reduktion zu erkennen geglaubt. Je nachdem sich nun diese Autoren auf Grund ihrer Untersuchungen bei anderen Objekten über die Reduktionsfrage ein Urtheil gebildet hatten, wurden dem entsprechend auch die Flemming'schen Befunde bei Salamandra verschieden interpretirt und so sehen wir denn, dass gleichzeitig mehrere Autoren, die zwar über die Reduktionsfrage ganz verschiedene Ansichten gewonnen haben, trotzdem die Angaben Flemming's zur Stütze ihrer jeweiligen Auffassung beigezogen haben. Beispielsweise haben Henking (6), der die erste Theilung der Reifungsperiode als die Reduktionstheilung ansieht, eben so wie Hertwig (8), der die zweite Theilung der Reifungsperiode als solche in Anspruch nimmt, beide die Flemming'schen Befunde zu Gunsten ihrer Ansicht ausgelegt. Mit eben so viel und eben so wenig Recht konnten aber auch die Autoren, welche beide Theilungen der Reifungsperiode als Reduktionstheilungen bezeichnen, die Spermatocytentheilungen des Salamanders zum Vortheil ihrer Theorie interpretiren, während umgekehrt die Forscher, welche keine der beiden letzten Theilungen als Reduktionstheilung gelten lassen wollen, auch bei den in Rede stehenden Theilungen des Salamanderhodens eine Reduktion direkt in Abrede stellen werden.

Da nun aber die beiden letzten Theilungen in der Samenbildung von Salamandra früher überhaupt unbekannt waren, konnte natürlich auch die Deutung der Reduktionsfrage nicht richtig ausfallen, doch möchte ich hier nicht auf alle die verschiedenen Vermuthungen näher eingehen. Die Unwahrscheinlichkeit der Hertwigschen Hypothese ist bereits von V. Häcker (5 c) hervorgehoben worden und hat genannter Autor seinerseits die Vermuthung ausgesprochen, dass die von Flemming in der Samenbildung von Salamandra beschriebenen Vierergruppen wahrscheinlich auch wie die mittlerweile durch mich und andere Autoren vielfach aufgefundenen Vierergruppen vor der Reifungsperiode normale Vorgänge darstellen und gleichfalls in die Reifungsperiode gehören könnten. Eigene Untersuchungen hat Häcker über den Salamanderhoden nicht angestellt.

Wie ich nun oben ausführte, erfährt die für Salamandra typische Chromosomenzahl 24 vor der ersten Theilung der Reifungsperiode eine Verdoppelung auf 48 Chromosomen, die in 42 Gruppen von je vier Kugeln angeordnet sind. Durch die erste Theilung erfolgt eine Herabsetzung der Chromosomenzahl auf die typische Zahl 24 und durch die zweite Theilung eine weitere Herabsetzung auf die Hälfte der typischen Zahl, nämlich auf 42 Chromosomen, welche aber nicht wie bei den übrigen Mitosen in Schleifenforn, sondern in Kugelgestalt auftreten.

Ich werde im allgemeinen Theil noch näher ausführen, dass die Entscheidung der Reduktionsfrage davon abhängig ist, wie man die Vierergruppen beurtheilt; nach meiner Zählungsweise findet die Reduktion unbedingt in der Reifungsperiode statt, ob es aber die zweite Theilung allein ist oder beide Theilungen, welche in der Samenbildung von Salamandra die Reduktion herbeiführen, ist empirisch nicht definitiv zu entscheiden.

### B. Allgemeiner Theil.

Nachdem ich die Reduktionsfrage in der Spermatogenese von Salamandra maculosa im Speciellen besprochen habe, will ich im folgenden Abschnitte einige allgemeine und vergleichende Betrachtungen über die Reduktionsfrage und Vorgänge, die mit derselben in näherer Beziehung stehen, folgen lassen.

Die heterotype und homöotype Mitose, sowie ähnliche Varianten der Kerntheilung. Zu Anfang dieser Arbeit habe ich einen kurzen Überblick über den Verlauf der heterotypen und homöotypen Theilung im Salamanderhoden nach der Flemming'schen Darstellung gegeben. An einer anderen Stelle zeigte ich dann, dass außer den völlig gleichmäßig verlaufenden heterotypen Theilungen der drei ersten Generationen der Ursamenzellen noch eine andere vom oben besprochenen Schema abweichende heterotype Variante in der vierten Generation auftritt. Letztere ist den ersteren gegenüber charakterisirt durch Verkürzung der Schleifenschenkel auf Kugelform, sowie durch den Durchbruch der Schleifen an den Umknickungsstellen im Dyaster. Ferner geht aus dem Dyaster kein Dispirem und bläschenförmiges Ruhestadium des Kerns hervor, vielmehr entstehen in der auf p. 113-116 angegebenen Weise die Vierergruppen von Kugelchromosomen, die nach einigen Lageveränderungen im Äquator der ersten Spindel der Reifungsperiode wiedergefunden werden. Während also bei den heterotypen Mitosen der drei ersten Generationen der Ursamenzellen stets zwei Segmente mit einander vereinigt blieben, wodurch die Schleifen (Chromosomen) als doppelwerthig aufgefasst werden mussen, erfolgt bei der vierten Generation der Ursamenzellen durch den Durchbruch an den Umknickungsstellen (Quertheilung an präformirter Stelle) eine endgültige Trennung der jeweiligen Doppelschleifen oder doppelwerthigen Chromosomen in einfache Chromosomen. Es bleiben nun aber auch bei den homöotypen Mitosen, die bei den drei ersten Generationen der Ursamenzellen in einer noch nicht genügend aufgeklärten Weise neben den heterotypen Varianten auftreten, jeweils zwei hinter einander liegende Segmente (= Chromosomen) mit einander vereinigt, so dass die heterotype und hombotype Variante die Doppelwerthigkeit der Schleifen (Chromosomen) mit einander gemein haben und sich hierdurch beide wesentlich von den Mitosen der Somazellen desselben Thieres unterscheiden. Wenn nun auch die hombotype Mitose äußerlich der Somamitose näher zu stehen scheint als der heterotypen Variante, so möchte ich im Gegensatz zu den früheren Autoren, z. B. Flemming, auf Grund der Doppelwerthigkeit der Chromosomen die homöotype Mitose in nähere Beziehung zur heterotypen setzen. Diese beiden Varianten sind auch in den Zahlenverhältnissen der Chromosomen keineswegs so verschieden, wie es auf den ersten Blick scheinen könnte. Im Äquator sind an Stelle von 48 Schleifen bei beiden letzteren Mitosen nur 24 Schleifen. Wenn nun auch im Dyaster der heterotypen Form durch sekundäre Längsspaltung aus den 12 Schleifen der Tochterkerne 24 Schleifen entstehen, ein Vorgang, der bekanntlich im Dyaster der homöotypen Mitose unterbleibt, so entstehen durch diesen Verdoppelungsprocess der heterotypen Theilung, wodurch wieder die Normalzahl 24 Chromosomen im Dyaster scheinbar erreicht wird, keineswegs 24 ihrem Aufbau und Wesen nach verschiedene Chromosomen wie bei den Somamitosen, vielmehr sind die durch den Verdoppelungsprocess entstandenen 12 sekundären Schleifen den 12 primären identisch, von den 24 Idanten haben also Die Längsspaltung der Schleifen und zweimal 12 die gleichen Ide. die dadurch entstehende Verdoppelung der Chromosomenzahl im Dyaster der heterotypen Theilung hat, wie schon oben erwähnt, den Werth einer vorzeitigen Längsspaltung des Chromatinfadens, die, so viel wir bis jetzt wissen, normalerweise im Knäuelstadium erfolgt. Mit absoluter Sicherheit lassen sich nun diese Vorgänge im Salamanderhoden nicht feststellen, da man eben auf Kombiniren der Bilder angewiesen ist, und obendrein neben den heterotypen Mitosen hombotype mit ähnlichen Prophasen auftreten. Bei den schnell auf einander erfolgenden Theilungen der Sexualzellen dürsen uns überhaupt kleinere Abweichungen vom Schema der gewöhnlichen Mitose nicht wundern. Man wird daran denken können, dass bei den heterotypen Mitosen die durch sekundäre Längsspaltung der Schleifen entstandene Verdoppelung des Chromatinfadens im Dispirem und dem nachfolgenden Ruhestadium einigermaßen undeutlich wird, um wieder im Knäuelstadium der nächsten Mitose deutlich kenntlich zu werden. Bei der vierten Generation der Ursamenzellen wird wohl Niemand daran zweifeln, dass die Längsspaltung im Dyaster zu einer der Theilungen der Reifungsperiode gehört.

Welchem speciellen Zwecke nun die viermal auf einander erfolgende heterotype Theilung vorsteht und in welcher Beziehung hierzu die gleichzeitig auftretenden homöotypen Mitosen stehen, ist aus den histologischen Befunden allein nicht festzustellen. Wenn man sich auf den Boden der Wrismann'schen Theorien stellt, kann man vermuthen, dass durch diese abweichenden Kerntheilungen eine Umkombinirung der Ide und eine andere Zusammensetzung der Idanten ermöglicht werden soll. Es ist mir vielfach aufgefallen, dass in den ersten Knäuelstadien die Chromatinkügelchen nicht perlschnurartig an einander gereiht sind, dass vielmehr der grobböckerige Chromatinfaden aus mehreren neben einander stehenden und verklebten Chromatinkugelchen zusammengesetzt ist, so dass auf dem Querschnitt stets deren mehrere getroffen werden. Dass nun einerseits bei der Fadenbildung aus dem Ruhezustand und andererseits bei der Ringbildung aus den Fadensegmenten gewisse Verschiebungen der Chromatinkugelchen und somit auch der Ide stattfinden können, erscheint mir nach meinen Bildern keineswegs unwahrscheinlich.

Mit der heterotypen und homöotypen Mitose haben nun andere Varianten der Kerntheilung die Doppelwerthigkeit der Chromosomen gemeinsam, ohne aber dem Schema der heterotypen oder der homöotypen Mitose zu folgen. Ich erinnere hier zunächst an die Vorgänge vor der ersten Theilung der Reifungsperiode in der Spermatogenese von Gryllotalpa, wo ich den Nachweis der Doppelwerthigkeit der Chromosomen und der Entstehung der Vierergruppen zum ersten Male erbringen konnte. Auf Grund eines großen vergleichenden Materials darf ich jetzt behaupten, adass überall da, wo Vierergruppen vor der Reifeperiode in Stäbchen- oder Kugelform auftreten, im Knäuelstadium stets zwei hinter einander gelegene Segmente bei der Quertheilung vereinigt bleiben und zur Bildung doppelwerthiger Chromosomen Veranlassung geben «.

Es würde sich empfehlen alle Varianten mit doppelwerthigen Segmenten unter einem gemeinsamen Namen zusammenzufassen und dann entsprechende Unterabtheilungen zu machen, leider ist aber ein entsprechender Sammelname schwer zu bilden. Val. Häcker (5 c) hat bereits im vorigen Jahre einen solchen Versuch gemacht und alle damals bekannten Mitosen mit doppelwerthigen Segmenten als heterotype Theilungen bezeichnet. In der betreffenden Arbeit sind unter Anderem auch einige meiner noch nicht publicirten, dem Verfasser mundlich mitgetheilten, Befunde mit verwerthet worden. Dass die von mir bei den einheimischen Tritonen beobachteten heterotypen Mitosen wirklich diesen Namen verdienen unterliegt keinem Zweifel, da ich bei den Wassersalamandern Verhältnisse konstatiren konnte, die denen des Erdsalamanders im Wesentlichen völlig gleich sind. Man wird auch die im Hoden der weißen Maus von Hermann beschriebenen Mitosen mit den charakteristischen Tonnenformen der Metakinese mit Recht als heterotype Theilungen auslegen dürfen. Wenn aber VAL. HÄCKER die bei Cyclops im Ovarium (letzte Theilung der Ureizellen und die erste und zweite Theilung der Reiseperiode) und im Ei (erste Furchungstheilung und erste Theilung der Urgenitalzelle) auftretenden Varianten mit doppelwerthigen Segmenten auch als heterotype Mitosen bezeichnete, so war dies nach meiner Ansicht nicht praktisch, da in allen diesen Fällen gerade das fehlte, was für die heterotype Theilung in erster Linie charakteristisch ist, nämlich die Tonnenform der Metakinese. Eben so wenig durften die Theilungen, in welchen vor der Reifeperiode das Chromatin in Ringform und dann in Vierergruppen angeordnet ist, als heterotype Abarten angesehen werden. Mit dem gleichen Rechte könnten bei einer so weit gehenden Verallgemeinerung des Begriffes der heterotypen Theilung auch die homootypen Varianten des Salamanderhodens als heterotype Theilungen bezeichnet werden. Der gesammte Vergleich war in so fern verfrüht, als die diesbezüglichen Verhältnisse über das Vorkommen und die Art der heterotypen Theilung. sowie ihr Verhältnis zur homöotypen Mitose zuerst beim Salamander selbst genauer festgestellt werden mussten. Die vierte abweichende heterotype Theilung war beispielsweise damals unbekannt und diese ist es gerade, welche mit manchen Theilungen in der Ovogenese der Copepoden besondere Ähnlichkeiten aufweist (sekundare Langsspaltung der Schleisen im Dyaster und gleichzeitige Trennung der doppelwerthigen Chromosomen). In einer eben erschienenen neuen Arbeit lässt nun Hacker (5d) die Verallgemeinerung des Begriffes der heterotypen Theilung wieder fallen und vereinigt alle Varianten mit doppelwerthigen Segmenten unter der leider auch nicht besonders glücklichen Bezeichnung von »plurivalenten« Kerntheilungen, da der viel sachgemäßere Ausdruck bivalens schon in einem anderen Sinne Verwendung gefunden hat. Vielleicht wäre die Bezeichnung halbzählige Mitosen einstweilen zu verwenden. Außer den bis jetzt bekannten Fällen von Mitosen mit doppelwerthigen Segmenten werden sicherlich noch viele andere bekannt werden, auch manche der Abbildungen Carnoy's (3) dürfte in diesem Sinne zu deuten sein.

Die Vierergruppen und ihre Entstehungsweise. Die Entstehung der Vierergruppen bei der Samenbildung von Salamandra wurde oben ausstührlich besprochen. Vergleicht man diese Angaben mit meiner früheren Darstellung der Entstehung der Vierergruppen bei Gryllotalpa (14), so wird man im Wesentlichen eine große Übereinstimmung konstatiren können. Zur Zeit darf ich auf ein reichhaltiges vergleichendes Untersuchungsmaterial gestützt die Behauptung aufstellen, dass, wo immer in der Spermatogenese und eben so in der Ovogenese Vierergruppen vor der Reifephase auftreten, die Entstehung der Vierergruppen im Princip die gleiche ist, obschon die entsprechenden Vorbereitungen bald einfacher, bald komplicirter erscheinen. Eine Entstehung der Vierergruppen durch zweimalige Längsspaltung des Chromatinfadens, wie sie von Bovert, Hertwig und Brauer angenommen wird, halte ich in Übereinstimmung mit Häcker für unrichtig. Gryllotalpa konnte ich zeigen, dass im Gegensatz zu den gewöhnlichen Mitosen, bei welchen im Knäuelstadium der chromatische Doppelfaden durch Quertheilung in 12 Segmente zerfällt, vor der ersten Theilung der Reifungsperiode der Doppelfaden in nur 6 Segmente zerlegt wird; es kann folglich jeder der jetzt entstandenen Abschnitte zwei Segmenten gleichgesetzt werden. Die Fadenabschnitte verkurzen sich und die Schwesterfäden jedes Doppelsegmentes verlöthen an ihren freien Enden mit einander, und so entstehen im Kern sechs Chromatinringe, von denen jeder vier Segmenten oder vier Chromosomen homolog ist. Aus jedem Ring differenziren sich nun wieder vier Chromosomen von Sternchenform heraus, eben so wie vier Chromosomen in die Ringbildung eingetreten sind. Wir sehen so sechs Gruppen von je vier Chromosomen oder 24 Einzelchromosomen. Es sind aber nun nicht nur je vier Chromosomen mit einander durch Linin verbunden, vielmehr sieht man auch feine Lininfäden von gekörneltem Aussehen zwischen den Chromosomen verschiedener Gruppen verlaufen, so dass sämmtliche 24 Chromosomen in einem gewissen Zusammenhang stehen. Mit größter Aufmerksamkeit habe ich die Verbindungsfäden zwischen je vier Chromosomen studirt, aber niemals eine Spur von chromatischer Substanz wahrgenommen, so dass die vier Chromosomen jeder Gruppe als Einzelchromosomen und nicht die Gruppen selbst als Einheiten aufgefasst werden sollten.

Die Zahl der Chromosomen ist folglich vor der ersten Theilung der Reifungsperiode von 12 auf 24 verdoppelt. Eine nähere Betrachtung einer solchen Gruppe zeigt, dass die vier Chromosomen in Form eines Vierecks (an den Ecken eines Quadrates) angeordnet sind; es wird dann bei der ersten Theilung das Viereck durch eine dem einen Paar der Seitenwände parallele Theilungslinie getheilt, und bei der zweiten Theilung ist die Theilungslinie senkrecht auf der ersten, geht also dem anderen Paar der Wände des ursprünglichen Vierecks parallel. Ob nun aber die erste Durchtheilung der Richtung der Spaltung des Chromatinfadens oder der darauf senkrechten Richtung entspricht, konnte ich nicht entscheiden, weil die beiden Richtungen von der Zeit an, wenn die Vierergruppen von der Peripherie nach der Äquatorialebene gehen, nicht mit Sicherheit festzustellen waren. Durch die beiden Theilungen entstehen aus jeder der sechs Gruppen von vier Chromosomen vier Spermatozoen, deren jedes sechs Chromosomen, und zwar je einen Chromosom aus jeder Gruppe erhält.

Gegen meine in einer vorläufigen Mittheilung gegebene Beschreibung der in Rede stehenden Verhältnisse erhebt Bover (4b) folgenden Einspruch: Die reducirte Zahl 6 wird nicht erst in den Samenzellen erreicht, wie es vom Rath darstellt, sondern sie findet sich ja nach seiner eigenen Beschreibung schon in den Spermatocyten I. Ordnung. Hier liegt das Räthsel. Warum kommen hier nicht, wie aus jedem anderen Kern, der bei seiner Entstehung 12 Chromosomen erhalten hat, wieder 12 solche Körperchen hervor, sondern sechs Ringe? Wie entstehen diese? In welchem Verhältnis stehen sie zu den 12 Chromosomen, die den Kern gebildet haben? Hier muss der Vorgang verborgen sein, der die Reduktion bewirkt; die beiden Theilungen da-

gegen unterscheiden sich in keinem specifischen Punkt von gewöhnlichen karyokinetischen Theilungen.« Da nun schon in meiner im. vorigen Jahre erschienenen definitiven Arbeit über das gleiche Objekt (44c) die in Rede stehenden Punkte sämmtlich eingehend besprochen wurden, verweise ich auf diese Darstellung. Wenn Boven (1b) jeden Ring vor der Viererbildung und jede Vierergruppe selbst für ein einheitliches Chromosom ausgeben will, so scheint es mir, als ob für eine solche Zählungsweise gar keine Berechtigung, geschweige denn ein zwingender Grund vorliegt, konnte doch der Nachweis geliefert werden, dass in die Ringbildung vier Segmente, die vier Chromosomen homolog sind, eingingen, und, dass aus dem Ring auch wieder vier Chromosomen sich herausdifferenziren. Wenn nun Boveri, C. Schneider, Brauer u. A. die beiden letzten Theilungen als gewöhnliche Mitosen ansehen, die sich in keinem specifischen Punkt von gewöhnlichen karyokinetischen Theilungen unterscheiden, so erinnere ich hier daran, dass ich schon (14 c, p. 113-114) die Unterschiede der beiden letzten Theilungen von den Theilungen der Somazellen vom rein histologischen Standpunkte aus wie folgt hervorgehoben habe. »Zwischen den beiden sofort auf einander erfolgenden Theilungen gehen die beiden Tochterzellen nicht wie gewöhnlich ein Ruhestadium ein, womit zusammenhängt, dass die zweite Theilung ohne die gewohnten Vorbereitungen (Knäuelbildung und Fadenspaltung) stattfindet; ferner ist zu beachten, dass bei beiden Theilungen auf der Höhe des Äquators keine Durchschnürung der einzelnen Chromosomen stattfindet, vielmehr werden zweimal hinter einander die nur durch Linin mit einander verbundenen Chromosomen (Paarlinge) definitiv von einander getrennt. Bei der Beurtheilung dieser eigenthumlichen Kerntheilungen wird man zunächst daran denken, dass die Theilungen der Chromosomen, welche sonst in der Äquatorialebene stattfinden, aber stets durch die Längsspaltung des Chromatinfadens im Knäuelstadium vorbereitet sind, bereits vorzeitig stattgefunden haben; es kann folglich die eine der beiden Trennungen der Chromosomen auf diese vorzeitige Spaltung des Chromatinfadens zurückgeführt werden, oh dies nun aber die erste oder die zweite Theilung ist, kann nach den Präparaten nicht mit Sicherheit entschieden werden.« Ich kann also auf keinen Fall zugeben, dass die beiden letzten Theilungen gewöhnliche Mitosen seien.

Auch beim Salamanderhoden sind die beiden letzten Theilungen schon histologisch ganz wesentlich von den früheren Mitosen und eben so von den Theilungen der Somazellen verschieden. Ganz abgesehen davon, dass zwischen der letzten Theilung der Ursamenzellen und der ersten Theilung der Reifephase ein typisches Ruhestadium gänzlich

ausfällt, entstehen aus dem Dyaster der letzten Theilung der Ursamenzellen in der oben beschriebenen Weise (ohne Dispirem und bläschenförmiges Ruhestadium des Kerns) die Vierergruppen. Das Chromatin ist bei beiden letzten Theilungen in Form von Kugelchromosomen angeordnet, während bei den übrigen Theilungen der Sexualzellen und auch der Somazellen stets Chromatinschleifen auftreten.

Bei manchen Thieren sind nun die beiden letzten Theilungen in der Samen- und Eibildung äußerlich weniger von den übrigen Mitosen verschieden, zumal dann, wenn das Chromatin auch bei den Theilungen der Sexual- und Somazellen stets in Kugelform angeordnet ist.

Während die Samenbildung der Wassersalamander (untersucht wurden Triton cristatus, alpestris und palmatus) im Wesentlichen mit der des Feuersalamanders übereinstimmt, fand ich einigermaßen abweichende Verhältnisse (wie schon oben erwähnt) in der Spermatogenese der Frösche. In Bezug auf die uns hier in erster Linie interessirenden Gesichtspunkte, Entstehung der Vierergruppen, Ringbildungen etc., zeigen letztere eine größere Ähnlichkeit mit Gryllotalpa. Die Prophasen der ersten Mitose vor der Reifungsperiode haben zwar bei Rana eine große Ähnlichkeit mit den Knäuelstadien der heterotypen und hombotypen Variante des Salamanders, dagegen fehlen die für die heterotype Mitose einerseits, die homootype andererseits beschriebenen charakteristischen Eigenthumlichkeiten der Metakinese. In gleicher Weise wie bei Gryllotalpa vereinigt sich jedes chromatische Doppelsegment mit dem durch die Längsspaltung entstandenen Schwester-Doppelsegment, und aus je vier so verbundenen Segmenten entsteht wiederum ein Ring. Die Ringe sind offenbar in Folge starker Kontraktion der Segmente relativ klein, aber gleichmäßig dick, während sie bei Gryllotalpa unregelmäßig und höckerig waren. Aus jedem Ring differenziren sich nun in der bekannten Weise vier Kugelchromosomen heraus. Das Ringstadium bei Rana dürste ziemlich lange andauern, da man dasselbe überaus häufig zur Anschauung bekommt, während dasselbe, wie früher schon betont wurde, bei Gryllotalpa nur in relativ seltenen Fällen von mir beobachtet werden konnte. Die Ringe von Rana liegen wie bei Gryllotalpa, Salamandra etc. der Kernperipherie dicht an. Das Auftreten der Ringe und die Umwandlung der Vierergruppen findet in jedem Kern in gleichmäßiger Weise statt, so dass man entweder nur Ringe oder nur Kugelchromosomen vorfindet.

Wie ich oben ausführlicher zeigte, erfolgte bei Salamandra die Bildung der Kugelchromosomen keineswegs bei allen 42 Gruppen gleichzeitig und auch in den Henking'schen Abbildungen von Pyrrhocoris sind in den Kernen zur Zeit der Umbildung theils Ringe, theils

fertige Vierergruppen angegeben. Ob nun aber die vier Kugelchromosomen, die aus dem Ringe sich herausdifferenziren, ihrer feineren Zusammensetzung und Qualität nach genau den vier Chromosomen entsprechen, die in die Ringbildung eingetreten sind, oder, um mit Weismann zu reden, ob die vier Kugelidanten dieselben Ide haben wie die vier Idanten, welche den Ring bildeten, ist nach den Präparaten nicht mit Sicherheit zu entscheiden. Dass eine Umkombinirung der Ide bei der Entstehung des Ringes einerseits und der Bildung der Vierergruppen andererseits wohl stattfinden kann, muss zugegeben werden.

Ich habe nun bei meinen vergleichenden Studien über die Spermatogenese und Ovogenese bei manchen Metazoen zwar unverkennbare Vierergruppen aber keine typischen Ringbildungen auffinden können, so dass, falls es überhaupt bei diesen Formen zu einer Ringbildung kommt, dieses Stadium schnell vorübergeht, wahrscheinlich aber überhaupt gar nicht auftritt. Die beiden zusammengehörigen Doppelsegmente scheinen in diesem Falle einfach eine Trennung in Einzelsegmente und eine gleichzeitige Verkürzung auf Stäbchenform zu erfahren und aus den vier Stäbchen entstehen durch weitere Kontraktion vier Kugeln. In anderen Fällen kommt es zwar zu einer Ringbildung, aber nicht zu einer Viererbildung, es stellen sich dann die Ringe in dem Äquator der Spindel auf, sie werden durch die erste Theilung halbirt und durch die zweite Theilung werden dann die Halbringe geviertelt.

Die Entstehungsweise der Vierergruppen in der Ovogenese, gleichgültig ob die Chromosomen in Schleifen-, Stäbchen- oder Kugelform auftreten, ist im Princip die gleiche wie ich sie bei der Spermatogenese von Gryllotalpa, Rana, sowie Salamandra, Triton und anderen Metazoen feststellen konnte.

Ein typisches Beispiel für diese Entstehung der Vierergruppen in der Ovogenese fand ich bei einem marinen Copepoden Euchaeta und ich will in Kürze die wichtigsten hierhergehörigen Momente hervorheben, da ich glaube, dass hierdurch das Verständnis der Vierergruppen wesentlich erleichtert wird. Bei Euchaeta konnte ich feststellen, dass in der gesammten Periode II der Ovogenese (Ruhe- und Wachsthumsphase) ein mehr oder weniger deutliches Doppelfadenstadium des Chromatins persistirt, welches bis auf den Dyaster der letzten Theilung der Ureizellen zurückzuführen ist. Vor der Reifungsperiode wird dieser chromatische Doppelfaden durch Quertheilung nur in halb so viel Segmente zerlegt als bei den Theilungen der Somazellen. Es bleiben somit jeweils zwei hinter einander gelegene Segmente mit einander vereinigt und jedes dieser doppelwerthigen Segmente bildet jetzt mit dem durch

die Längsspaltung (aus dem Dyaster) entstandenen Schwester-Doppelsegment durch Verlöthen der freien Enden einen großen höckerigen Ring. Die Zahl der Ringe (auf welche es hier übrigens gar nicht ankommt) schien mir 12 zu betragen. Die Gestalt dieser gleich großen Ringe, welche aus vier Segmenten (== vier Chromosomen) entstanden sind, ist sehr verschieden, manche haben die Form einer 8. Unmittelbar neben Kernen mit solchen (127) großen Ringen fand ich Kerne mit der gleichen Zahl ganz kleiner kreisrunder und gleichmäßig dicker Chromatinringe, die offenbar durch Kontraktion aus den großen entstanden waren. Aus jedem dieser Ringe differenziren sich nun wiederum vier Kugelchromosomen heraus, die aber weder eine Chromatin- noch Lininverbindung unter einander erkennen ließen. Auch hier liegen die Vierergruppen zunächst der Kernperipherie an und treten dann im Äquator einer Spindel zusammen. Durch die beiden jetzt gleich auf einander erfolgenden Theilungen der Reifungsperiode werden die Vierer zuerst in Paarlinge zerlegt und dann die jeweiligen Paarlinge von einander separirt.

Von einem gewissen Interesse ist es, dass im Äquator der ersten Spindel die Vierergruppen nicht dichtgedrängt neben einander aufgestellt sind, dass vielmehr zwischen den einzelnen Gruppen jeweils ein Zwischenraum verbleibt, so dass jede Gruppe als solche bei der Seitenansicht deutlich kenntlich bleibt. Ganz ähnliche Bilder habe ich, beiläufig bemerkt, bei der Eireife von Artemia neuerdings beobachtet (siehe unten p. 436—438).

Aus der vorstehenden Beschreibung geht hervor, dass wir in der Ovogenese bei Euchaeta Verhältnisse antreffen, die in vielen Punkten mit den entsprechenden Verhältnissen in der Spermatogenese von Gryllotalpa und Rana, in anderen mit denen von Salamandra übereinstimmen und zwischen beiden Schemata vermitteln.

Es verläuft nun aber keineswegs bei allen Copepoden die Ovogenese in der für Euchaeta angegebenen Weise, vielmehr begegnete ich bei meinen vergleichenden Studien einer Fülle mehr oder weniger auffallender Abweichungen, die offenbar mit den verschiedenen biologischen Verhältnissen dieser Thiere in Beziehung stehen. Die Entstehung der Vierergruppen, mögen dieselben in Form von Kugeln wie bei Euchaeta oder als Stäbchen wie bei Cyclops auftreten, bleibt trotzdem im Princip genau die gleiche und erinnert bald mehr an die Vorgänge bei Gryllotalpa und Rana, bald mehr an die von Salamandra und Triton. In allen Fällen fand ich vor der Reifungsperiode doppelwerthige Chromosomen, niemals aber eine Andeutung einer Viererbildung durch doppelte Längsspaltung

Zeitschrift f. wissensch. Zoologie. LVII. Bd.

des Chromatinfadens. Meine Untersuchungen beziehen sich auf die Ovogenese von Euchaeta marina, Calanus gracilis, Heterocope saliens, Diaptomus castor, Canthocamptus Species? und mehrere Cyclops-Arten. In Betreff näherer Einzelheiten über die Ovogenese der Copepoden des Süßwassers, z. B. Cyclops und Canthocamptus, verweise ich auf die diesbezüglichen Untersuchungen von V. Häcker (5). Beiläufig möchte ich erwähnen, dass ich bei den genannten Copepoden auch die Spermatogenese bearbeitet habe und konstatiren konnte, dass auch in der Ei- und Samenbildung desselben Thieres mancherlei Verschiedenheiten auftreten können. Die Zellen und Kerntheilungsfiguren in der Samenbildung der Copepoden und zumal die Mitosen der Ursamenzellen sind aber so klein, dass ich meine diesbezüglichen Beobachtungen für eine weitere Besprechung für unzureichend halte. Einige Angaben über Samen- und Eireife bei Copepoden habe ich bereits in meiner Gryllotalpa-Arbeit p. 143 gemacht; dieselben sind aber von den Autoren übersehen worden 1.

### Die Reduktionsfrage.

In meiner Arbeit über die Spermatogenese von Gryllotalpa (44a) habe ich bereits die damals bekannten Ansichten über die Reduktionsfrage und zumal bei der Spermatogenese vergleichend diskutirt und darauf hingewiesen, dass die empirischen Befunde der Autoren mit nur

<sup>1</sup> Die betreffende Stelle lautet folgendermaßen: »Ich will hier aber nicht zu erwähnen unterlassen, dass bei manchen Thieren, und zumal bei den Copepoden die Vorbereitungen zu den beiden letzten Theilungen in der Ovogenese und Spermatogenese derselben Thiere wesentlich von einander verschieden sind. Besonders deutlich sah ich bei den marinen Copepoden Euchaeta und Calanus, dass die Spaltung des Chromatinfadens und Verdoppelung der Zahl der Chromosomen vor der ersten Theilung in der Ovogenese weit früher schon in der Periode II, in welcher die Vergrößerung und Dotterbildung der Eimutterzellen stattfindet, deutlich wahrnehmbar sind, während dieselben Vorgänge in der Spermatogenese derselben Thiere erst in Periode III (Reifungsperiode) stattfinden, so dass in der Eibildung die Verdoppelung des Fadens noch weiter vorverlegt ist, als in der Samenbildung. Dieser frühzeitige Verdoppelungsprocess in der Ovogenese hängt aber unzweiselhaft damit zusammen, dass die Periode des Wachsthums der Eimutterzellen wegen der erheblichen Größenzunahme und Dotterbildung der unreifen Eier wesentlich länger andauert als die entsprechende Wachsthumsperiode (Periode II) in der Spermatogenese. Ich möchte daher auch keineswegs den Verdoppelungsprocess in der Ei- und Samenbildung als einen von den beiden letzten Theilungen unabhängigen Vorgang hinstellen. Auch die Art und Weise der Vorbereitungsvorgänge vor den beiden letzten Theilungen sind bei vielen Copepoden in der Ei- und Samenbildung desselben Thieres wesentlich von einander verschieden. In der Ovogenese konnte ich stets und besonders schön bei den marinen Formen Euchaeta und Calanus eine typische Ring- und Kranzbildung beobachten. ohne dass mir ähnliche Bilder in der Samenbildung derselben Thiere zur Anschauung gekommen wären.

wenigen Ausnahmen (z. B. die von Henking [6]) im Wesentlichen mit einander übereinstimmen und nur die jeweilige Deutung eine recht verschiedene ist. Die seitdem erschienenen neuen Arbeiten haben an meiner früheren Auffassung nichts geändert, so dass ich hier der Kürze halber auf meine alten Angaben verweisen darf und nur einige wichtigere Gesichtspunkte hervorheben will.

In erster Linie hängt die Beantwortung der Reduktionsfrage von der Beurtheilung der Vierergruppen ab, wie es auch Brauer mit Recht bei seinen Untersuchungen über das Ei von Branchipus ausgesprochen hat (2a). Während nämlich einige Autoren die Vierergruppen (Kugeloder Stäbchenchromosomen) jeweils als ein einheitliches Chromosom auffassen, zählen sie andere als zwei zweitheilige Chromosomen, wieder andere als vier Einzelchromosomen. Bei der ersten Annahme treten die Chromosomen (Idanten) bei der ersten Theilung der Reifungsperiode bereits in der reducirten Zahl in den Äquator der ersten Spindel ein; bei der zweiten Annahme bleibt das Zahlenverhältnis der Chromosomen vor der ersten Theilung unverändert; bei der dritten Annahme findet eine Verdoppelung der für die Species typischen Chromosomenzahl vor der ersten Theilung der Reifungsperiode statt.

Wenn es nun auch bis zu einem gewissen Grade von der individuellen Auffassung abhängig ist, wie man die Vierergruppen zählen will, ob als vier, als zwei oder als ein Chromosom, so kann eine naturgemäße Entscheidung dieser Frage am ehesten aus der Entstehungsweise der Vierergruppen hergeleitet werden.

In allen von mir untersuchten Fällen der Spermatogenese und Ovogenese entstehen die Vierergruppen vor der Reifungsperiode in gleicher Weise dadurch, dass im Knäuelstadium zwei hinter einander gelegene Segmente mit einander verbunden bleiben und mit den durch die Längsspaltung des Chromatinfadens entstandenen ebenfalls verbundenen zwei Schwestersegmenten eine bald innigere (Ringbildung), bald losere (keine Ringbildung) Zusammengehörigkeit bewahren. Aus jedem dieser vier Segmente entstehen dann durch Kontraktion vier Stäbchen- oder Kugelchromosomen. Es scheint mir daher das Natürlichste zu sein, jede Vierergruppe als aus vier Einzelchromosomen bestehend anzusehen.

Auch die neuerdings von V. Häcker (5 d) gemachten Angaben über die Entstehung der Vierergruppen in der Ovogenese der Copepoden des süßen Wassers stimmen mit meinen alten (Gryllotalpa) und neuen Angaben (Salamandra, Rana, Euchaeta etc.) im Wesentlichen überein.

Digitized by Google

V. Hacker stellt die Vierergruppen durch folgende Formel dar: » Heißen die im Chromatinfaden hinger einander folgenden Idanten a, b, c..., so würde der längsgespaltene Chromatinfaden sich nach Weismann durch abc... darstellen lassen, und die Formel für eine Vierergruppe ist ab. Jede Vierergruppe besteht also im Sinne Weismann's aus zwei Paaren von Schwesterelementen, und nicht, wie dies nach Boveri's und

Brauer's Angaben der Fall sein würde, aus vier Enkelelementen  $\frac{aa}{aa}$ .

Von den Autoren, welche die Reduktion in der Reifungsperiode stattfinden lassen, haben bekanntlich die einen, z. B. Henking, die erste Theilung, andere, z. B. O. Herrwig, die zweite Theilung als Reduktionstheilung bezeichnet, wieder andere, nämlich Weismann, Häcken und ich, lassen die Reduktion durch beide Theilungen erfolgen. Neuerdings hat allerdings Hacker, der in seinen ersten Mittheilungen geneigt war nur die erste Theilung als Reduktionstheilung aufzufassen, sich entschlossen (immer auf Grund seiner Untersuchungen über die Ovogenese der Copepoden), nur die zweite Theilung als Reduktionstheilung gelten zu lassen und die erste Theilung eine » modificirte Äquationstheilung« zu nennen (5 d). Wenn aber genannter Autor seine letzte Auffassung aus dem Grunde änderte, weil er mittlerweile die Überzeugung gewonnen hat, dass der Verdoppelungsprocess vor der ersten Theilung keineswegs als ein Vorgang für sich anzusehen ist, wie er es früher darstellte (Diplose), sondern zur ersten Theilung in Beziehung steht, so kann ich den Grund dieser Meinungsänderung um so weniger billigen, als ich selbst nie daran gedacht habe, den Verdoppelungsprocess als einen selbständigen Vorgang aufzufassen. Ich habe schon in meiner Gryllotalpa-Arbeit betont, dass ich auf Grund eigener Studien über die Ovogenese mariner Copepoden die frühzeitige Spaltung des Chromatinfadens und die dadurch entstehende Verdoppelung der Chromosomenzahl mit einer der beiden folgenden Theilungen in Beziehung bringen möchte (vgl. die Anmerkung auf p. 430).

Die Frage, ob die Reduktion durch beide Theilungen oder nur durch die zweite Theilung erfolgt, hängt nun lediglich von der individuellen Auffassung ab und ist nach den zur Zeit vorliegenden empirischen Befunden keineswegs mit absoluter Sicherheit zu entscheiden. Es erfolgt auch bei den gewöhnlichen Mitosen durch die Längsspaltung des Chromatinfadens im Knäuelstadium eine Verdoppelung der Zahl der Chromosomen, letztere werden aber erst im Äquator der Spindel selbständig. Vor der ersten Theilung der Reifungsperiode differenziren sich aber aus den vier mehr oder weniger innig verbundenen Segmenten frühzeitig

vier selbständige Chromosomen heraus, die vor ihrem Eintreten in die Aquatorialebene der Spindel der ersten Theilung noch mancherlei Lageveränderungen und eventuell Umgruppirungen erfahren (sie liegen beispielsweise eine Zeit lang sämmtlich der Kernperipherie dicht an und treten dann in das Kerninnere hinein, um sich im Äquator aufzustellen), so dass man nicht weiß, in welcher Anordnung sie neben einander aufgestellt werden. Die Entscheidung letzterer Frage wäre von großer Wichtigkeit, doch geben die histologischen Befunde selbst bis jetzt keinen sicheren Anhaltspunkt hierfür. Ob nun vor der ersten Theilung eine Umkombinirung der Ide und eine andere Gruppirung der ldanten stattfindet, ist einstweilen eben so wenig zu beweisen wie zu widerlegen, auf jeden Fall aber recht gut möglich. Bekanntlich misst WEISHANN dem Verdoppelungsprocess vor der ersten Theilung eine besondere Bedeutung bei (47a). Handelte es sich hier nur um eine Herabsetzung der Chromosomenzahl auf die Hälfte, so hätte die Natur diesen Zweck auf viel einfacherem Wege erreichen können. Die Bedeutung des komplicirten Vorganges der Verdoppelung und zweimaligen Theilung liegt nach Weismann sin dem Bestreben, eine möglichst vielgestaltige Mischung der vom Vater und von der Mutter herstammenden Vererbungs-Einheiten herbeizustühren«. Wie ich bereits in meiner früheren Arbeit anführte, bestände nach Weismann der Sinn der Verdoppelung der Idanten vor der Reduktionstheilung darin, »eine fast unendliche Zahl von verschiedenen Keimplasma-Mischungen zu ermöglichen, um dadurch die individuellen Unterschiede in so vielen verschiedenen Kombinationen der Naturzüchtung zur Verfügung zu stellen, als Individuen entstehen«.

Die beiden Theilungen der Keimmutterzellen bedeuten eine Periode der Reduktion und des Umbaues des Idioplasmas. Handelt es sich bloß um eine Reduktion, d. h. Verminderung der Id-Ziffer auf die Hälfte, so würde eine einzige Theilung genügt haben; die zweite wurde dadurch nöthig, dass zugleich eine möglichst große Mannigfaltigkeit des Keimplasmas erreicht werden sollte.« (Weismann, Amphimixis.) Im Übrigen verweise ich auf die Weismann'schen Originalarbeiten (47), da ich hier keineswegs in eine Besprechung theoretischer Fragen eintreten möchte.

Welche Ansicht sich Boyers zur Zeit über die Reduktionsfrage gebildet hat, ist aus den beiden letzten Publikationen genannten Autors (1 b u. 1 c) nicht mit befriedigender Sicherheit zu erkennen, es muss daher zunächst eine in Aussicht gestellte ausführliche Arbeit abgewartet werden. Boyers betont übrigens selbst, dass seine eigenen Befunde eben so wenig wie die von O. Herrwig im Stande seien eine genügende Erklärung der Reduktionsfrage zu geben. Es findet nun aber nach den

früheren Arbeiten Boveri's die Reduktion schon vor den beiden letzten Theilungen der Reifungsperiode statt. Für die Ovogenese von Ascaris megalocephala gab genannter Autor an, dass die Reduktion spätestens in der Ovocyte I. Ordnung (Stadium der Eimutterzellen nach der von mir gewählten Terminologie) aber auch nicht früher erfolge. Diese Auffassung steht mit meinen sämmtlichen empirischen Befunden in direktem Widerspruch. Beiläufig möchte ich noch erwähnen, dass ich es nicht für eine glückliche Bezeichnung halte, wenn Bover (1) die Abstoßung und Degeneration von Chromatinmassen bei gewissen Theilungen von Furchungszellen »Reduktionsvorgänge« nennt, ein anderer Ausdruck wie Chromatindiminution dürfte eher am Platze sein, da die Bezeichnung Reduktion bereits früher in einem anderen Sinne Verwendung gefunden hat.

Auf eine Besprechung der letzten hierhergehörigen Arbeit Henking's (6, III), die beinah gleichzeitig mit meiner Gryllotalpa-Arbeit erschien, möchte ich hier nicht näher eingehen. Henking versucht seine früher vertretene Auffassung, dass die erste Theilung der Reifungsperiode die gewünschte Reduktionstheilung, die zweite eine gewöhnliche Äquationstheilung sei, durch neue Befunde zu stützen. Ich habe mich bereits früher (44 c) gegen die Henking'sche Auffassung in ähnlicher Weise wie Weismann (42a) ausgesprochen und ich verweise auf die betreffenden Stellen. Auch Brauer (2a) hat in nachdrücklicher Weise kurze Zeit später gegen Henking Stellung genommen.

Brauer fasst aber auf Grund seiner Befunde in der Ovogenese von Branchipus beide letzten Theilungen als gewöhnliche Mitosen auf und hat sich über die Reduktionsfrage eine Ansicht gebildet, die auch von der der früheren Autoren, welche keine der beiden letzten Theilungen als Reduktionstheilung gelten lassen wollen, abweicht 1.

¹ Brauer stellt als Resultat seiner vergleichenden Untersuchungen Folgendes fest: » Durch die eine Abweichung, das Unterbleiben einer Quertheilung, wird die Zahl der Chromosomen auf die Hälfte reducirt; durch das Eintreten einer zweiten Längsspaltung, welche in Folge des ersteren Vorganges sofort, ohne dass ein Ruhestadium des Kernes eintritt, nachfolgen kann, wird die Gesammtmasse des Chromatins ebenfalls halbirt, dagegen bleibt die Masse eines Chromosoms bei beiden Theilungen dieselbe wie gewöhnlich. Die erblichen Qualitäten werden gleichmäßig auf alle vier Zellen vertheilt, aber von jeder geht nicht die Hälfte auf die Tochterkerne über, sondern nur ein Viertel. Diese Resultate können nicht, wie mir scheint, durch zwei auf einander folgende Theilungen erreicht werden, bei welchen die Ausbildung der Chromosomen wie in einem Normalkern vor sich geht. Denn entweder würde, wenn ein Ruhestadium zwischen beiden Theilungen sich einschaltete, keine Reduktion weder der Zahl noch der Masse nach bewirkt, weil das Chromatin im Ruhestadium wieder auf die Größe 4 wachsen würde, oder, wenn das Ruhestadium ausbliebe, so würde die Zahl trotzdem dieselbe bleiben, ein jedes Chromosom

Die Brauer'schen Befunde gestatten aber auch eine andere Deutung. Ich habe früher selbst die Ovogenese und Spermatogenese von Branchipus stagnalis und B. Grubii untersucht aber die Überzeugung gewonnen, dass diese Objekte für die Beurtheilung mancher wichtigen Gesichtspunkte wegen der Kleinheit der Zellen und großen Chromosomenzahl wenig gunstig sind; die feineren Einzelheiten der Kerntheilungsvorgänge der Urei- und zumal der Ursamenzellen sind selbst mit den besten Immersionslinsen nicht in befriedigender Weise festzustellen. Ich beschränkte mich daher darauf, für die Samenbildung von Branchipus stagnalis die Angabe zu machen, dass vor der ersten Theilung der Reifungsperiode eine Verdoppelung der Chromosomenzahl stattfinde (44c). Zählt man aber mit Brauer die Vierergruppen nur als ein einheitliches viertheiliges Chromosom, so ist dem entsprechend die für Branchipus typische Chromosomenzahl 24 (Brauer) bereits vor der ersten Theilung reducirt, da, wie beim Salamander, 12 Gruppen von Vierern auftreten. Da ich aber, wie oben ausführlich motivirt wurde, die Vierergruppe als aus vier selbständigen Chromosomen bestehend ansehe, so zähle ich vor der ersten Theilung bei Branchipus in der Ovogenese und Spermatogenese 48 Chromosomen, die durch die erste Theilung auf 24, durch die zweite Theilung auf 42 vermindert werden.

Was nun die Entstehung der Vierergruppen anbetrifft, so kann ich nach meinen Präparaten die Brauer'sche Darstellung nicht bestätigen. Es soll sich nach diesem Autor in der Ovogenese von Branchipus aus dem Ruhestadium der Periode II ein Chromatinfaden herausbilden, der durch Quertheilung in 6 und dann in 12 Schleifen zerlegt wird, worauf eine »doppelte« Längsspaltung erfolge; das Resultat wäre die Bildung von 12 viertheiligen Chromosomen, die durch Verkürzung der Schleifen auf Stäbchen- und dann auf Kugelform hervorgehen. Nach meinen Beobachtungen erfolgt aber, wie bei allen mir bekannten Mitosen, zuerst eine Längsspaltung und dann erst eine Quertheilung des Doppelfadens hier in nur 12 Segmente anstatt in 24, es bleiben eben, wie dies für die Mitosen mit doppelwerthigen Segmenten (= halbzähligen Mitosen) charakteristisch ist, auch jeweils zwei hinter einander liegende

nicht die normale Größe, sondern nur die halbe besitzen, in der Furchungsspindel würde mithin die doppelte Zehl von halb so großen Chromosomen auftreten als im Normalkern. Die eine Abweichung dagegen, der Ausfall einer Quertheilung, macht es möglich, dass die in Folge der Befruchtung unbedingt erforderliche Reduktion der Zahl, der Masse und der Qualitäten, erfolgen kann, ohne dass Substanz verloren geht, ohne dass andere neue komplicirte Wege und Mittel zur Entfernung gewählt werden müssen, und hat dabei noch den Vortheil, dass die erbliche Substanz statt wie gewöhnlich auf zwei, auf vier Zellen vertheilt werden kann.

Segmente vereinigt, die aber mit den durch eine Längsspaltung entstandenen Schwesterdoppelsegmenten keine Verlöthung eingehen. Mir ist eine Ringbildung weder in der Ovogenese noch in der Spermatogenese von Branchipus zur Anschauung gekommen und schienen mir die Vierer in der schon von Brauer angegebenen Weise einfach aus einer Verkürzung von jeweils vier Segmenten (die aber nicht durch doppelte Längsspaltung entstanden sind, Braver) auf Kugelform Wir sehen so, dass die empirischen Befunde bei hervorzugehen. Branchipus mit meinen übrigen Beobachtungen recht gut übereinstimmen, und dass dem entsprechend auch die Deutung, welche ich meinen übrigen Befunden gegeben habe, auch für Branchipus zulässig ist. Würde nun aber die von Brauer für Branchipus vertretene Auffassung der Reduktionsfrage richtig sein, so könnte auch, wie der betreffende Autor am Schluss seiner Branchipus-Arbeit hervorhebt, » die eine Theilung, durch welche in vielen Fällen bei parthenogenetischen Eiern der eine Richtungskörper gebildet wird, ebenfalls keine Reduktionstheilung sein, wie Wrismann annimmt«. An einem anderen Orte betont nun BRAUER (4b), dass seine eigenen Beobachtungen über die Ovogenese von Artemia mit den diesbezuglichen Angaben Weismann's (17b) nicht übereinstimmen.

Als Weismann seine Befunde bei Artemia niederschrieb, habe ich selbst (cf. p. 72 der Amphimixis) die in Rede stehenden Präparate, die aus einer früheren Zeit stammten, und von Weismann und Ishikawa zu einem anderen Zwecke angefertigt waren, durchgesehen, und Weismann die entscheidenden Bilder vorgelegt. Neuerdings habe ich dieselben Präparate noch einmal sorgfältig geprüft und mich davon überzeugt, dass die Angaben Weismann's bis auf einige nebensächliche Punkte genau den betreffenden Präparaten entsprechen.

Niemals konnte ich im Äquator der Richtungsspindel von Artemia einfache Idanten beobachten, sie sind allerdings nicht, wie es auf p. 75 der Amphimixis heißt, »stets doppelt, zwei große runde Körner über einander«, vielmehr vierfach; es besteht in Wirklichkeit jedes dieser großen runden Körner aus zwei neben einander liegenden Idanten, und wir haben somit wieder die bekannten Vierergruppen vor uns, die ich (wie bereits auf p. 429 bemerkt) bei manchen Seitenansichten der Spindel deutlich als solche erkennen konnte, da zwischen den einzelnen Gruppen stets ein kleiner Zwischenraum besteht. Dies kleine Versehen, welches seine Ursache in der nicht völlig genügenden Färbung der Präparate hat, ändert übrigens an der Deutung der Befunde nicht das Mindeste. Es kam in erster Linie darauf an festzustellen, ob die Chromosomen sich im Äquator der Richtungsspindel in einer oder in zwei

Ebenen aufstellen, und ob vor der Bildung der Richtungsspindel eine Verdoppelung der Chromosomenzahl stattfindet oder nicht. Ein genaues Zählen der Chromosomen war nicht möglich, da die Präparate stark verblichen waren, wohl aber ein annäherndes Schätzen. Da nun jetzt durch Brauer und mich für Artemia das Vorkommen der bekannten Vierergruppen, deren Entstehen stets mit einer Verdoppelung der Chromosomenzahl (nach meiner Zählung) Hand in Hand geht, nachgewiesen ist, und überhaupt vor der Bildung der Richtungsspindel dieses Thieres Vorgange stattfinden, die denen vor der ersten Theilung der Reifungsperiode der Ei- und Samenbildung anderer Metazoen direkt zu vergleichen sind, so scheint mir auch die Beantwortung der Frage, ob bei der Bildung der Richtungsspindel von Artemia eine Reduktion stattfindet oder nicht, eben so von der jeweiligen individuellen Auffassung der Reduktionsfrage abhängig zu sein, wie bei den oben beschriebenen Objekten. »Wer die erste Theilung der Reifungsperiode in der Ovogenese und Spermatogenese als Reduktionstheilung auffasst, wird auch die Richtungskörperbildung parthenogenetischer Eier als Reduktionstheilung ansprechen, wer aber nur die zweite Theilung der Reifungsperiode als Reduktionstheilung ansieht, oder eine solche für beide Theilungen in Abrede stellt, wird auch eine Reduktion bei der Bildung der Richtungsspindel parthenogenetischer Eier in Abrede stellen.«

Beiläufig möchte ich hier noch erwähnen, dass ich unter den Richtungsspindeln von Artemia solche gefunden habe, bei denen die Chromosomen in einer relativ großen Zahl in zwei parallelen völlig ausgefüllten Scheiben und andere (nicht so zahlreiche) Spindeln, bei denen dieselben in wesentlich geringerer Zahl in zwei parallelen Kränzen über einander standen. In welchem genetischen Verhältnis diese beiden Spindelfiguren zu einander stehen, konnte ich nicht mit Sicherheit entscheiden. Wenn beide Spindeln normale Bildungen darstellen, so wird man daran denken können, dass sich die zuletzt erwähnte Spindelfigur aus der ersten durch Verschmelzen von jeweils mehreren Chromosomen zu einem größeren gebildet habe. Da nun WRISHANN bei seiner Beschreibung und für seine Abbildung IX, 3 a die letzteren Spindeln vor Augen hatte, Brauer aber für seine Darstellung offenbar nur die ersten, so findet hierdurch die Verschiedenheit in den Angaben Weismann's und Brauer's über die Chromosomenzahl der Richtungsspindel von Artemia eine einfache Erklärung. Welches die für Artemia typische Chromosomenzahl ist, konnte ich nach den mir vorliegenden Präparaten nicht feststellen.

Zum Schluss dieses Aufsatzes will ich nur noch bemerken, dass ich die von Weismann und mir vertretene Auffassung über die Reduk-



tionsfrage als die wahrscheinlichste halte. Wie ich schon mehrfach betonte, kann einstweilen eine endgültige Entscheidung dieser Frage weder durch die bis jetzt bekannten empirischen Befunde noch durch theoretische Spekulationen gegeben werden; eine allgemein befriedigende Lösung ist nur dann möglich, wenn die Autoren sich zuerst über den Begriff »Reduktion« völlig geeinigt haben.

Zool. Institut der Univ. Freiburg i. B., 1. Juli 1893.

## Litteraturverzeichnis von Theil I.

- Boveri, a) Zellenstudien. Jenaische Zeitschr. 1887—1890. b) Referat über »Befruchtung«. Ergebnisse der Anatomie und Entwicklungsgeschichte (Merkel u. Bonnet). Bd. I. 1891. Wiesbaden 1892. c) Über die Entstehung des Gegensatzes zwischen den Geschlechtszellen und den somatischen Zellen bei Ascaris megalocephala. Sitzungsber. der Gesellsch. für Morphologie u. Physiologie. München. Bd. VIII. 1892.
- BRAUER, a) Über das Ei von Branchipus Grubii. Abhandl. d. königl. preuß. Akademie d. Wiss. Berlin 1892. b) Zur Kenntnis der Reifung des parthenogenetisch sich entwickelnden Eies von Artemia salina. Zool. Anz. Nr. 447. 4898.
- 3. CARNOY, Cytodiérèse des Arthropodes. La Cellule. T. I. 1885.
- FLEMMING, Neue Beiträge zur Kenntnis der Zelle. Archiv f. mikr. Anat. Bd. XXIX.
   4887. Vgl. ferner Archiv f. mikr. Anat. Bd. XVI, 4878; Bd. XVIII,
   4880; Bd. XX, 4884.
- 5. Häcker, a) Die Eibildung bei Cyclops und Canthocamptus. Zool. Jahrb. Bd. V. 1892. b) Die Kerntheilungsvorgänge bei der Mesoderm- und Entodermbildung von Cyclops. Archiv f. mikr. Anat. Bd. XXXIX. 1892. c) Die heterotypische Kerntheilung im Cyklus der generativen Zellen. Ber. der Naturf. Gesellsch. Freiburg. Bd. VI. 1892. d) Das Keimbläschen, seine Elemente und Lageveränderungen. 1. Über die biologische Bedeutung des Keimbläschenstadiums und über die Bildung der Vierergruppen. Archiv f. mikr. Anat. 1893. Bd. XLI.
- Henking, Untersuchungen über die ersten Entwicklungsvorgänge in den Eiern der Insekten. Diese Zeitschr. I. Bd. XLIX, 8. Heft, 4890; II. Bd. LI, 4. Heft, 4894; III. Bd. LIV, 4. u. 2. Heft, 4892.
- Hermann, a) Beiträge zur Histol. des Hodens. Archiv f. mikr. Anat. Bd. XXXIV.
   Heft. --- b) Beiträg zur Lehre von der Entstehung der karyokinetischen Spindel. Archiv f. mikr. Anat. Bd. XXXVII.
- O. Herrwig, Vergleich der Ei- und Samenbildung bei Nematoden. Archiv für mikr. Anat. Bd. XXXVI. 4890.
- 9. ISHIKAWA, Studies of Reproductive Elements. I. Spermatogenesis, Ovogenesis and Fertilisation in Diaptomus Sp. Reprinted from the Journal of the College of Science, Imperial University, Japan. Vol. V. Pt. I. 1891.
- 40. KNAUER, Naturgeschichte der Lurche. Wien 4878.

- 14. Nussbaub, a) Zur Differenzirung des Geschlechts im Thierreich. Archiv f. mikr. Anat. Bd. XVIII. 4880. b) Über die Veränderungen der Geschlechtsprodukte bis zur Eifurchung etc. Archiv für mikr. Anat. Bd. XXIII. 4884.
- PLATNER, Beiträge zur Kenntnis der Zelle und ihrer Theilungserscheinungen. Archiv für mikr. Anat. Bd. XXXIII, 4. u. 2. Heft. 4894.
- 43. RABL, Über Zelltheilung. Morphol. Jahrbuch. Bd. X.
- 14. vom Rate, a) Über die Bedeutung der amitotischen Kerntheilung im Hoden. Zool. Anz. Nr. 373—375. 4894. — b) Über die Reduktion der chromatischen Elemente in der Samenbildung von Gryllotalpa. Berichte der naturf. Gesellsch. Freiburg. Bd. VI, 9. Heft. 4894. — c) Zur Kenntnis der Spermatogenese von Gryllotalpa vulgaris Latr. Mit besonderer Berücksichtigung der Frage der Reduktionstheilung. Archiv für mikr. Anat. Bd. XL. 4893.
- RÜCKERT, a) Zur Entwicklungsgeschichte d. Overialeies bei Selachiern. Anat. Anz.
   Jahrg. 1892. b) Über die Verdoppelung der Chromosomen im Keimbläschen des Selachiereies. Anat. Anz. 8. Jahrg. 1898.
- v. LA VALETTE ST. GEORGE, a) Über die Genese der Samenkörper. Archiv f. mikr. Anat. Bd. III. 4867. — b) Spermatologische Beiträge. 4.—5. Mittheilung. Archiv für mikr. Anat. 4885—4887.
- 47. Weismann, a) Amphimixis. Jena 1894. b) Das Keimplasma. Jena 1892.
- Zeller, Über die Befruchtung bei den Urodelen. Diese Zeitschr. Bd. XLIX, 4.
   4890.
- ZIEGLER U. VOM RATH, Die amitotische Kerntheilung bei den Arthropoden. Biol. Centralbl. Bd. XI. 4894.

## Erklärung der Abbildungen.

#### Tafel VII.

Sämmtliche Abbildungen beziehen sich auf Salamandra maculosa und deren Larve und sind mit Seibert's apochrom. hom. Immersionslinsen 2 mm oder 4,5 mm gezeichnet. Die Vergrößerung beträgt für sämmtliche Figuren ca. 4500. Einzelheiten wurden bei noch stärkeren Vergrößerungen eingetragen.

- Fig. 4. Prophase der Mitose einer indifferenten Keimzelle aus der (geschlechtlich noch nicht differenzirten) Genitalanlage einer Larve. Das Chromatin ist nach einer Kernseite hin in Form einer gewundenen Schleife angeordnet. Bemerkenswerth sind zwei dicht neben einander liegende Attraktionssphären mit feiner Strahlung und deutlichen Centrosomen.
- Fig. 2. Polansicht auf den Äquator einer Mitose einer Sexualzelle einer geschlechtlich noch nicht differenzirten Larve. Im Äquator befinden sich 24 Schleifen.
- Fig. 3. Polansicht auf einen Tochterkern (Dyasterstadium) einer Sexualzellenmitose einer geschlechtlich noch nicht differenzirten Larve. An Stelle von 24 Schleifen sind nur 12 aber doppelwerthige Schleifen vorhanden.
- Fig. 4. Eine Ursamenzelle der vierten Generation im bläschenförmigen Ruhezustand des Kernes. Zwei runde Körper (Attraktionssphären mit Centrosomen?) liegen in einer dunkel gefärbten körnigen Protoplasmaanhäufung.
- Fig. 5. Tonnenform der Metakinese einer Ursamenzelle der vierten Generation. An jedem Pol fallen zwei Centrosomen auf.



## 140 0. vom Rath, Beiträge zur Kenntnis der Spermatogenese von Salamandra mac. I.

- Fig. 6. Polansicht auf einen Tochterkern im Dyasterstadium derselben Theilungsfigur (halbschematisch).
- Fig. 7. Bildung von Vierergruppen aus dem Dyasterstadium. Einige Vierergruppen sind bereits fertig differenzirt, andere lassen den Entstehungsmodus deutlich erkennen.
- Fig. 8. Zwölf Vierergruppen von Kugelchromosomen liegen der Kernperipherie dicht an.
- Fig. 9. Die Vierergruppen liegen in unregelmäßiger Anordnung in einer bereits fertigen Spindel und stellen sich allmählich im Äquator auf.
- Fig. 40. Polansicht auf die 42 Vierergruppen kurz vor ihrer definitiven Aufstellung im Äquator der ersten Theilung der Reifungsperiode.
- Fig. 44. Dyaster der ersten Theilung der Reifungsperiode. Jeder Tochterkern erhält 24 Kugelchromosomen. Zwei Centrosomen an jedem Pol der Spindel.
- Fig. 42. Polansicht auf den Äquator der Spindel der zweiten Theilung der Reifungsperiode.
- Fig. 48. Dyaster der zweiten Theilung der Reifungsperiode. Jeder Tochterkern erhält 42 Kugelchromosomen.
- Fig. 44. Unreife Samenzelle (Spermatid) mit 42 Kugelchromosomen und einem Nebenkörper im Cytoplasma.

# Beitrage zur Kenntnis der Spermatogenese von Salamandra maculosa.

Von

Dr. O. vom Rath in Freiburg (B.).

II. Theil. Die Bedeutung der Amitose in Sexualzellen und ihr Vorkommen im Genitalapparat von Salamandra maculosa.

#### Mit Tafel VIII and IX.

Im ersten Theil meiner Untersuchungen habe ich meine Resultate über die Reduktionsfrage in der Spermatogenese von Salamandra maculosa bekannt gegeben, und hieran eine Diskussion der Reduktionsfrage im Allgemeinen angeschlossen; in dem vorliegenden zweiten Theile soll die Bedeutung der Amitose in Sexualzellen im Allgemeinen und ihr Vorkommen im Geschlechtsapparat des Salamanders im Speciellen besprochen werden. Zum Schluss werde ich in einem besonderen Abschnitte einige Beobachtungen über das Verhalten der Attraktionssphären und Centrosomen bei der Amitose mittheilen.

Einleitende Bemerkungen über die Biologie des Salamanders, Konservirungs- und Färbungsmethoden, Terminologie etc. kann ich hier weglassen, da ich solche schon im ersten Theil meiner Arbeit gegeben habe.

Bevor ich aber zu meinem Thema übergehe, will ich einige allgemeine Angaben über die biologische Bedeutung der Amitose vorausschicken.

## Die biologische Bedeutung der Amitose.

Seit längerer Zeit habe ich mich mit dem Studium der Amitose beschäftigt und bereits mehrfach Gelegenheit genommen, meine diesbezüglichen Resultate mitzutheilen.

Da ich hier auf eine Besprechung meiner zahlreichen, zum größten Theil noch nicht veröffentlichten Befunde bei Somazellen nicht näher eintreten kann, muss ich mich darauf beschränken, in aller Kürze nur die wichtigsten allgemeinsten Resultate anzuführen.

Wie ich schon in verschiedenen anderen Schriften (34 a p. 7, 34 b p. 4, 34 c p. 446) hervorhob, steht meine Auffassung von der biologischen Bedeutung der Amitose im Einklang mit der von H. E. Ziegler bereits im Jahre 1887 (47a) und auch später wieder (47b) vertretenen Anschauungsweise. In einer gemeinschaftlichen Arbeit haben dann H. E. Ziegler und ich (48) diese Auffassung auf Grund einer Reihe von Beispielen zumal aus dem Thierkreis der Arthropoden des Näheren zu begründen versucht und Einwände verschiedener Gegner abgewehrt.

Unsere Beurtheilung der Amitose steht in Übereinstimmung mit der Ansicht von Flemming (Archiv f. mikr. Anat. Bd. XXXVII 1891), die von ihm allerdings zunächst nur als zulässige Hypothese bingestellt wurde. Flemming erklärt ausdrücklich, »dass er sich nicht als Vertreter dieser Hypothese aufthue, sondern bis auf Weiteres neutral bleiben wolle«. Ich verweise auf seine Ausführungen (14i).

In neuester Zeit hat man mit Recht bei den Kerntheilungsvorgängen der Mitose die Amitose gegentübergestellt (Flemming) und die wenig zutreffenden Bezeichnungen »direkte und indirekte Kerntheilung, direkte und indirekte Segmentirung « fallen lassen.

Wenn es nun auch Kerntheilungsvorgänge giebt, welche zwischen Mitose und Amitose Übergangsformen zu bilden scheinen, so kann man doch bis jetzt wenigstens stets mit befriedigender Sicherheit entscheiden, ob eine Mitose oder eine Amitose vorliegt. Es muss aber daran erinnert werden, dass manche Kerntheilung, die Anfangs dem Wege der Mitose folgte, nachher ganz wesentliche Abweichungen vom gewohnten Schema aufweist (Bildung von Triastern, Polyastern, asymmetrische

<sup>1</sup> Für H. E. Ziegler war das Studium der im Periblast der Knochenfische befindlichen Kerne der Ausgangspunkt seiner Überlegungen über die Bedeutung der Amitose gewesen. »Die Kerne des Periblastes der Knochenfische theilen sich zur Zeit der Furchung durch Karyokinese, später aber nehmen sie einen eigenthümlichen Habitus an und zeigen die Bilder direkter Kerntheilung« (47a, p. 610). Ziegler sprach die Ansicht aus, dass die Erscheinungen, welche man an den Periblastkernen der Knochenfische beobachtet, »Anzeichen der Degeneration sind, und dass die Kerne zwar vielleicht eine physiologische Rolle bei der Resorption des Dotters spielen, aber nie mehr irgend welchen normalen Kernen den Ursprung geben «. Er führt dann ferner aus, dass »sich in sehr verschiedenartigen Fällen eigenthümliche Kernformen finden, die man den Periblastkernen der Knochenfische an die Seite stellen kann, und dass diese Erscheinungen ein für die Naturgeschichte des Zellkerns überhaupt wichtiges Kapitel bilden«. Nach der Besprechung der Fälle kommt er zu dem Schluss, dass die Fragmentation oder amitotische Kerntheilung stets auf beginnende Degeneration hindeutet. Dieselbe Ansicht vertrat er dann in dem Aufsatze, der im Jahre 1891 erschien (47b) und suchte durch Erörterung aller bekannten Fälle ihre allgemeine Gültigkeit darzuthun.

Chromatinvertheilung etc.); dabei darf aber nicht vergessen werden, dass alle derartigen Mitosen als pathologisch verändert bezeichnet werden mussen und, dass dieselben auch zu keiner normalen Vertheilung der Kernsubstanz führen. Es ist im höchsten Grade wahrscheinlich, dass die so entstandenen Tochterkerne keiner mitotischen Theilung mehr fähig sind. Bekanntlich kann man solche pathologische Mitosen (Bildung von Triastern, Polyastern etc.) auch künstlich erzeugen wie die interessanten Experimente von O. Herrwig (22b) beweisen.

Es werden nun unter dem Namen Amitose eine Reihe von Vorgängen zusammengefasst, die in morphologischer Beziehung wesentlich von einander verschieden sind.

Obschon unsere jetzigen Kenntnisse der Amitose noch sehr der Erweiterung bedürfen, empfiehlt es sich doch schon damit zu beginnen, die bekannten Formen der Amitose, so weit sie wichtigere Verschiedenheiten aufweisen, in Unterabtheilungen zu sondern, und wenn möglich das jeweilige Verhalten der Attraktionssphären, Centrosomen und Nucleolen festzustellen.

Zunächst wird man unterscheiden müssen zwischen Amitosen, auf welche Zelltheilung folgt und solchen, bei welchen dieselbe unterbleibt.

Beispiele für den ersten Fall sind in geringer Zahl bekannt geworden und zum Theil wenigstens keineswegs über jeden Zweifel erhaben, dagegen ist die Zahl der Fälle, in welchen auf die Amitose keine Zelltheilung erfolgt und zwei- und mehrkernige Zellen 1 entstehen, eine recht große.

Ferner wird man unterscheiden müssen zwischen Zellen mit eingeschnürten Kernen, bei welchen auch wirklich Kerndurchschnürungen stattfinden, und solchen, bei welchen die Einschnürungen oder Einbuchtungen längere Zeit persistiren und dann Zelle und Kern zu Grunde gehen.

Es giebt nun aber auch Zellen, in welchen eingeschnürte oder gelappte Kerne nachher ihre Kontouren wieder ausglätten und zum runden Zustand zurückkehren (z. B. amöboide Kerne).

Dass sehr viele zweifelhafte Fälle vorkommen und man vielen Zellen zumal eines konservirten Materials nicht immer mit Sicherheit ansehen kann, was aus ihnen später geworden wäre, ist Jedem bekannt, der sich mit diesen oder ähnlichen histologischen Studien beschäftigt hat.

Ich habe mich vergeblich bemüht bei lebenden Zellen den Verlauf von Amitosen zu studiren, da aber, wie von H. E. Ziegler und mir (48) schon betont wurde, die Amitose viel träger verläuft als die Mitose, ist

1 Nach FLEMMING können auch durch Mitose mehrkernige Zellen entstehen, wenn auf die Kerntheilung keine Zelltheilung folgt, ich glaube aber nicht, dass solche Zellen sich späterhin noch einmal mitotisch theilen.

von solchen Bemühungen nur in ganz besonders günstigen Fällen ein nennenswerthes Resultat zu erhoffen. Bekanntlich gelingt es auch nur selten bei einer lebenden Zelle die verschiedenen Phasen der relativ schnell verlaufenden Mitose zur Anschauung zu bekommen.

Von den bis jetzt bekannten Formen der Einschnürungen, beziehungsweise Durchschnürungen von Kernen will ich nur folgende Fälle anführen.

Wir haben Amitosen, bei welchen nur von einer Seite des Kerns her eine Einbuchtung, die zur Durchschnürung des oft wurstförmig gestalteten Kerns in zwei mehr oder weniger ähnliche Tochterkerne führt, erfolgt, ferner solche, bei welchen gleichzeitig von zwei gegenüberliegenden Seiten her Einbuchtungen und dann Durchschnürungen des Kerns, der zeitweise biskuit- oder hantelförmig gestaltet ist, stattfindet und schließlich solche Kerne, bei welchen die Einschnürungen beinah gleichzeitig von verschiedenen Stellen des Kerns von statten gehen.

In den beiden ersten Fällen, zumal aber in dem zweiten, können die Tochterkerne scheinbar völlig symmetrisch ausfallen, ob es aber überhaupt Beispiele giebt, in welchen thatsächlich bei der Amitose die Tochterkerne die gleiche Menge von Kernsubstanz erhalten, ist für keinen Fall bewiesen, auf jeden Fall ist aber eine gleichmäßige Vertheilung des Chromatins auch in derartigen Fällen im höchsten Grade unwahrscheinlich, da eine solche nur durch die gesetzmäßigen Chromatinumlagerungen möglich ist, wie sie während der verschiedenen Phasen der Mitose erfolgen.

Die hantelförmigen Figuren sind relativ selten, und unter denselben giebt es nur wenige, welche annähernd symmetrisch aussehen.

Der dritte Fall, in welchem die Kerne durch mehrfache Einbuchtungen ein gelapptes oder verzweigtes Aussehen haben, ist bekanntlich sowohl bei Somazellen als bei Sexualzellen häufig beobachtet worden, und solche »polymorphe« Kerne werden uns im speciellen Theil noch vielfach beschäftigen.

Zu den polymorphen Kernen kann man auch die Ring- und Lochkerne rechnen, die wir noch bei der Beschreibung der Amitosen des Salamanderhodens besprechen werden. Wenn dieselben auch aus verschiedenen Ursachen und in verschiedener Weise z. B. im Anschluss an Mitosen entstehen können, so scheint es mir doch sicher zu sein, dass sie sich fernerhin nicht mehr mitotisch theilen.

Wenn man die Amitosen, wie wir es eben gethan haben, nach der 

1 In vielen Fällen von Amitose wird man besser von Einschneidungen als von Einschnürungen sprechen; die Tochterkerne bleiben dicht beisammen liegen und berühren einander fast mit ihren parallelen Trennungsflächen (Randzellen des Astacushodens, Speicheldrüsenzellen von Anilocra u. A.).

Form des Kerns eintheilt, so ist diese Trennung keine scharfe, da die Formen durch Übergänge verbunden sind. Es ist zu prüfen, ob das Verhalten der Attraktionssphären, Centrosomen und Nucleolen eine bessere Eintheilung ergiebt; ich habe desshalb in dieser Arbeit diese Gebilde so eingehend als möglich studirt.

Wenn ich jetzt die wichtigsten meiner auf empirischem Wege gewonnenen Resultate über die biologische Bedeutung der Amitose in Kürze zusammenfasse, beziehungsweise bereits früher publicirte Angaben wiederhole, so ergiebt sich Folgendes: »Alle Zellen, welche einmal amitotische Kerntheilung erfahren haben, können sich unter keiner Bedingung mehr mitotisch theilen, sie gehen vielmehr einem sicheren Untergang entgegen, doch können die Kerne sich vielleicht vorher noch einmal oder einige Male amitotisch theilen.

Bereits in einem früheren Aufsatze haben H. E. ZIEGLER und ich (48) betont, dass die amitotische Kerntheilung sich keineswegs beliebig oft wiederholen kann, dass vielmehr die Zahl der successive sich folgenden amitotischen Kerntheilungen und noch mehr die Zahl der dabei stattfindenden etwaigen Zelltheilungen eine beschränkte ist.

In allen Geweben und Organen, in welchen ein kontinuirlicher oder periodischer Zellverbrauch stattfindet, erfolgt die Regeneration, das heißt der Ersatz der abgenutzten und zu Grunde gehenden Zellen durch mitotische Theilungen von wenig differenzirten jugendkräftigen Regenerationszellen her, die öfters in größerer Zahl in Regenerationsherden beisammen liegen. Ein regenerativer Charakter der Amitose ist weder bei Metazoen noch bei Protozoen wirklich nachgewiesen!. Wenn nun auch in man-

- ¹ Den Begriff der Regeneration haben H. E. Ziegler und ich in einer gemeinsamen Publikation (48) in folgender Weise erörtert: "Der Begriff der Regeneration bezieht sich ursprünglich auf die in das Gebiet der Pathologie gehörige Regeneration, nämlich auf die bei einer Verletzung oder bei einem durch krankhaften Process erzeugten Gewebeverlust eventuell erfolgende Wiederherstellung des Gewebes oder Organs; es ist ja von jeher bekannt, dass Wunden verheilen können, und dass bei Amphibien und Reptilien sogar abgeschnittene Extremitäten, Kiemen, oder der abgeschnittene Schwanz wieder nachwachsen. In Bezug auf diese pathologische Regeneration wird man wohl in Berücksichtigung der neuesten Litteratur folgende beiden Sätze ohne Widerspruch gelten lassen:
- 4) Die Regeneration geht stets von den relativ am wenigsten differenzirten Zellen des betreffenden Gewebes aus, von solchen Zellen, welche einen jugendlichen Charakter haben, d. h. den embryonalen Zellen am meisten gleichen.

Zeitschrift f. wissensch. Zoologie, LVII. Bd.

chen Geweben oder Organen Mitosen und Amitosen neben einander vorkommen, so darf man daraus keineswegs schließen, dass Mitose und Amitose als gleichwerthige Theilungsmodi zu betrachten sind, die entweder neben einander auftreten oder mit einander abwechseln, es sind vielmehr in diesen Fällen die mitotisch sich theilenden Zellen die

2) Die Regeneration beruht stets auf Mitosen.

Geht man von der im Gebiet der Pathologie beobachteten Regeneration zur physiologischen Regeneration über und bedenkt man, dass (wie BARFURTH ausführt) die erstere als »eine gesteigerte physiologische Regeneration« aufgefasst werden kann, so ist es naheliegend, nur da von Regeneration zu sprechen, wo die beiden oben genannten Sätze zutreffen. Wir fassen den Begriff der physiologischen Regeneration so, dass diese beiden Sätze per definitionem dazu gehören. Wir sehen daher nicht in jeder Zellenvermehrung eines Gewebes eine Regeneration, sondern nehmen eine solche nur dann an, wenn eine Verjüngung des Gewebes stattfindet, wenn jugendliche und relativ undifferenzirte Zellen an Stelle der alten treten. Wie die ganze Ontogenie aller Metazoen beweist, theilen sich jugendliche Zellen stets mitotisch; und andererseits haben die mitotisch sich theilenden Kerne einen jugendlichen Charakter im Vergleich zu den amitotisch sich theilenden; die letzteren zeigen im Ruhezustand niemals ein so gleichmäßiges feines Chromatinnetz wie die ersteren. Gegen diese Darstellung hat Barrurt in seinem Referat über Regeneration (Ergebnisse der Anatomie und Entwicklungsgeschichte von Merkel und Bonnet. Bd. I, p. 482) einen eigenthümlichen Vorwurf gerichtet. BARFURTH schreibt: » Man wird in Zukunft mehr als es bisher geschah, zwischen Zellvermehrung und Regeneration unterscheiden müssen, wie H. E. ZIEGLER und von RATH mit Recht hervorheben; erstere kann mitotisch durch Zellen erfolgen, die sich auf der Neige des Lebens befinden, letztere geschieht durch jugendkräftige Gewebselemente auf mitotischem Wege und verjüngt das Gewebe. Wenn freilich die genannten Forscher den Satz, dass die Regeneration stets auf Mitosen beruht, als per definitionem zum Begriff der physiologischen Regeneration hinzugehörig ausgeben wollen so sehe ich darin eine petitio principii. Die physiologische Regeneration wäre auch durch Amitose möglich; dass sie durch Mitose vor sich geht, muss induktiv bewiesen werden und ist thatsächlich durch die Beobachtung zu einem hohen Grade von Wahrscheinlichkeit erhoben.« Der in diesen Worten enthaltene Vorwurf der petitio principii ist ein ungerechter; man sollte uns doch nicht den scholastischen Unverstand zuschreiben, dass wir durch eine begriffliche Festsetzung eine empirische Frage hätten entscheiden wollen. Unser ganzer Aufsatz, in welchem wir zahlreiche fremde und eigene Beobachtungen anführen, hat ja den Zweck, die Richtigkeit unserer Auffassung in ductiv zu beweisen. Wenn wir gleich Anfangs sagten, wie man auf Grund der empirischen Befunde den Begriff fassen müsse, so haben wir nur das Endresultat schon am Anfang genannt. Nachdem wir unsere Definition der Regeneration ausgesprochen, fahren wir alsbald mit folgenden Worten fort: »Dieser Begriff der Regeneration entspricht nur dann den Thatsachen und wird sich nur dann als brauchbar und nützlich erweisen, wenn thatsächlich in allen Geweben, in welchen ein kontinuirlicher Verbrauch von Zellen stattfindet, jugendliche Zellen vorhanden sind und deren Mitosen sich nachweisen lassen.« Unsere Festsetzung per definitionem bezweckte also lediglich den Sinn des Wortes so festzustellen, wie wir ihn für passend halten, und es liegt also lediglich eine Definition, picht eine petitio principii vor.

Ersatzzellen für die in Folge von Amitose zu Grunde gehenden Nachbarzellen. Wir können in allen Fällen, wo Amitose auftritt, auch solche Regenerationszellen auffinden, doch gelingt es bekanntlich nicht immer mit Leichtigkeit, diese Mitosen der Ersatzzellen zur Ansicht zu bekommen, da solche Mitosen oft nur zu bestimmten Jahreszeiten, also periodisch auftreten, wie bei den Arthropoden. Vielfach steht das Auftreten von Mitosen in den Regenerationszellen mit wichtigeren biologischen Momenten, z. B. mit Häutungen, in Beziehung<sup>1</sup>.

Amitose tritt hauptsächlich in Zellen auf, die in Folge besonderer Specialisirung einer intensiveren Assimilation, Sekretion oder Exkretion vorstehen; ferner im alternden abgenutzten Gewebe und folglich da, wo die Zellen nur eine vorübergehende Bedeutung haben (z. B. bei Zellen der Eihüllen). Dass Amitose auch im relativ jungen Gewebe vorkommen kann, braucht kaum betont zu werden, da auch in Furchungs- oder Blastodermzellen sowie bei Embryonen und Larven an einzelnen Stellen Zellen zu Grunde gehen. In den meisten Fällen der Amitose fallen die Zellkerne durch besondere Größe auf (Meganucleus Zieglen's) und lassen sich hierdurch von den Kernen der Regenerationszellen, die ihren normalen Habitus bewahrt haben, leicht unterscheiden, auch wenn letztere in keiner Phase der Mitose stehen.

Den Mitosen gegenüber haben die Amitosen durchweg einen mehr oder weniger deutlich erkennbaren degenerativen Charakter.

Die Mitose hat sich keineswegs aus der Amitose entwickelt, so dass die letztere den ursprünglicheren Theilungsmodus darstellte; die Amitose ist allerdings ein unzweifelhaft einfacherer Vorgang als die Mitose, sie führt aber auch nicht zu dem gleichen Resultate wie diese, indem eine gleichmäßige Vertheilung von Kernsubstanz und Chromatin auf die Tochterkerne nicht stattfindet. Es ist sehr wohl möglich, dass die Amitose zur Mitose gar keine Beziehungen hat und einen völlig unabhängigen Vorgang repräsentirt.

#### Über Amitose in Sexualzellen.

In einem schroffen Widerspruch zu den bei Somazellen eben festgestellten Befunden scheinen gewisse Beobachtungen zu stehen, welche an Genitalzellen gemacht werden.

Wenn bei einigen Protozoen bisher nur Amitosen gesehen wurden, so zweisse ich keinen Augenblick daran, dass auch bei diesen Mitosen gefunden werden. Auch bei den Einzelligen ist das Auffinden von Mitosen oft recht schwierig und von glücklichen Zufällen, die natürlich mit der Biologie der betressenden Thiere in Beziehung stehen, abhängig.

Digitized by Google

Es wird von manchen Autoren — darunter sind Namen vom besten Klang — behauptet, dass amitotische Kerntheilungen im Entwicklungsgange von Genitalzellen vorkommen.

Eine definitive Entscheidung in dieser Streitfrage ist von größter Wichtigkeit, da bekanntlich alle moderne Ansichten über das Wesen der Befruchtung und Vererbung ein Nichtvorkommen von Amitose im Theilungscyklus von entwicklungsfähigen Sexualzellen als Voraussetzung haben.

Wenn wirklich bei Sexualzellen, die sich zu befruchtungsfähigen Eiern oder Spermatozoen entwickeln, auch nur einmal (ganz gleichgültig ob zu Anfang, zum Schluss oder sonst im Verlaufe der Ovogenese oder Spermatogenese) Amitose vorkäme, dann könnten die aus solcher Kerntheilung hervorgehenden Tochterkerne unmöglich stets die gleichen Mengen von Chromatin erhalten, da bei der Amitose eine gleichmäßige Vertheilung des Chromatins vor der Kerndurchschnürung auf die Tochterkerne nicht stattfindet. Wie schon oben betont, ist auch in den recht seltenen Fällen, in welchen durch Amitose zwei an Größe ziemlich gleich aussehende Tochterkerne entstehen, eine gleichmäßige Chromatinvertheilung nicht einmal wahrscheinlich zu machen; es handelt sich nun aber in den meisten Fällen, in welchen Amitose in Sexualzellen beschrieben wurde, um vollkommen asymmetrische Tochterkerne, indem (wie bei der nachher noch eingehender zu besprechenden » maulbeerförmigen« Kerntheilung) der Kern in mehrere ungleiche Tochterkerne zerfällt. Bedenken wir ferner, welche Regelmäßigkeit die Zahl der Chromosomen bei allen Mitosen einhält, und mit welcher Regelmäßigkeit zum Schluss der Spermatogenese und Ovogenese nur die Hälfte der für die Art typischen Chromosomenzahl gefunden wird (Reduktion), so muss zugegeben werden, dass solche Zahlengesetze gar nicht möglich wären, wenn sich Amitosen in den Theilungscyklus der Sexualzellen einschieben würden.

Nachdem ich im vorigen Abschnitte die Unwahrscheinlichkeit eines Vorkommens von Amitose im Cyklus generativer Zellen ganz im Allgemeinen aus theoretischen Gründen hervorgehoben habe, will ich im Folgenden zeigen, dass die empirische Beobachtung ebenfalls direkt gegen ein solches Vorkommen von Amitose spricht.

Bekanntlich sind im Hoden, dem Ovarium und bereits früher in der geschlechtlich noch nicht differenzirten Genitalanlage bei den meisten Metazoen zwei principiell von einander verschiedene Zellarten zu unterscheiden, erstens die eigentlichen Sexualzellen, aus welchen die befruchtungsfähigen Eier und Samenfäden hervorgehen und zweitens die Umhtillungszellen derselben (= Stützzellen). Bei manchen Metazoen fehlen die Umhtillungszellen im Hoden und Ovarium gänzlich, ein Umstand, der für sich allein schon darauf hindeutet, dass diese Zellart für den Hoden und das Ovarium von keiner principiellen Bedeutung ist, vielmehr eine nur untergeordnete Rolle spielt.

Im Ovarium bilden die Umhüllungszellen ein bald einschichtiges bald vielschichtiges Epithel um jedes Ei, das Follikelepithel. Im Hoden werden ebenfalls die eigentlichen Sexualzellen in den meisten Fällen von einem sogenannten Follikelepithel umgeben.

Auch in der geschlechtlich noch nicht differenzirten Genitalanlage lassen sich oft die Follikelzellen unschwer von den Sexualzellen unterscheiden. Im Hoden kann in so fern eine Komplikation eintreten, als die Samenzellen von zwei kernhaltigen Membranen, einer äußeren und einer inneren Follikelhaut umgeben sein können. Die Zellen der inneren Follikelhaut sind vielfach als Cystenzellen bezeichnet, von manchen Autoren aber eben so wie die Zellen der äußeren Haut einfach Follikelzellen genannt worden, wodurch manches Mal Verwechslungen entstanden sind.

Die Ansicht einiger Autoren, wonach sich die Kanälchenwand des Hodens stets nur aus einer Art epithelialer Elemente zusammensetzt, aus welchen durch Umwandlung die Spermatozoen entstehen sollen (BIONDI [6], v. WIEDERSPERG [46] u. A.), beruht lediglich auf ungenügender Untersuchung und hat keine Berechtigung.

Es sind nun von den Autoren, welche sich mit dem Studium der Spermatogenese beschäftigt haben, Termini eingeführt worden, die dringend einer Erklärung bedürftig sind.

Alle die Zellen, welche als Basalzellen, Fußzellen, Sertolische Zellen bezeichnet wurden, sind nichts Anderes als gewöhnliche Stützzellen und gehören nicht in den Cyklus der Sexualzellen. Der Ausdruck Spermatoblast ist von den Autoren vielfach in einem ganz verschiedenen Sinne sowohl für Sexual- als für Stützzellen gebraucht worden und wird am besten gänzlich vermieden. So viel steht aber fest, dass der Spermatoblastenkern von Ebner's (13) dem Benda'schen Fußkern entspricht und ein Cystenkern, also Stützkern ist. In vielen Fällen dient eine der Cystenzelle einem Spermatozoenbündel im wahren Sinne des Wortes als Stütze, indem jeweils ein solches Bündel von Samenfäden im Plasma der Zelle befestigt ist und zusammengehalten wird. Ob von einer solchen meist vergrößerten Zelle beziehungsweise deren Kerne ein Substanzaustausch mit den Spermatozoen stattfindet und somit eine Art von Ernährung der letzteren ermöglicht wird, ist nicht völlig entschieden. Beim Austreten der Spermatozoen aus den Follikeln in die

Samenwege hat auch der Cystenkern seine Rolle ausgespielt und geht zu Grunde, nachdem er sich in manchen Fällen noch amitotisch getheilt hat.

In einer früheren Arbeit (34b) habe ich für die Spermatogenese die Bezeichnung Follikelzellen gänzlich vermieden und die Umhüllungszellen, gleichgültig ob sie der äußeren oder inneren Follikelhaut angehören, als »Randzellen« bezeichnet. Von Zellmembranen ist bei den Randzellen durchgängig nichts zu erkennen, vielmehr liegen die Kerne in einer gemeinsamen Plasmamasse. Randzellen und Sexualzellen sind in den meisten Fällen leicht am Gesammthabitus zu unterscheiden. Die mehr oder weniger runden Sexualzellen haben einen runden blassen Kern. Die Kerne der Randzellen färben sich viel dunkler und sind vielfach zwischen die Sexualzellen hineingedrängt, wodurch sie meist eckige und eigenthümliche Gestalten annehmen.

Das Verhältnis der Randzellen zu den Sexualzellen ist mehrfach falsch gedeutet worden, indem einige Autoren die Randzellen für die Ersatzkeime für neue Samenzellen ansprechen wollten, eine Auffassung, gegen welche schon durch v. LA VALETTE St. George (43) und Nussbaum (29) energisch protestirt worden ist.

Die Randzellen und Sexualzellen stammen beide aus dem Keimepithel, indem nur einige Zellen dieses Epithels wirkliche Sexualzellen werden, die übrigen treten erst sekundär mit den Sexualzellen in Beziehung und umhüllen dieselben. Niemals aber verwandeln sich Umhüllungszellen (= Randzellen) in Sexualzellen. Die Beziehungen der Randzellen zu den Sexualzellen sind in neuester Zeit in einer recht klaren Weise von Heymons (23) bei Phyllodromia festgestellt worden. Da nun die Follikelzellen der Eier und die Randzellen (Follikelzellen und Cystenzellen) der Samenzellen vergängliche Gebilde sind, kann csnicht Wunder nehmen, wenn bei diesen Amitose gefunden wird.

1 Heymons schreibt hierüber Folgendes: » Nach meinen an Phyllodromia angestellten Untersuchungen kann es nun keinem Zweifel unterworfen sein, dass bei diesem Insekte die Genitalzellen und Epithelzellen in den Geschlechtsdrüsen von vorn herein vollkommen unabhängig neben einander vorhanden sind. Die einzelnen isolirten Genitalzellen treten hier bereits sehr frühzeitig an verschiedenen Punkten des Keimstreifens auf, lange bevor von einer zusammenhängenden mit Epithelzellen vermischten Geschlechtsanlage die Rede sein kann. Erst in späterer Zeit, wenn die Genitalzellen in die dorsalen Wände der einzelnen Ursegmente einwandern, schließen sich Zellen dieser Ursegmentwände den Genitalzellen dicht an und werden zu den Epithelzellen der Genitalanlage. Die beiderseitigen Genitalanlagen werden nur von Genitalzellen zusammengesetzt und beide Zellenarten lassen sich während des ganzen Verlaufes der Entwicklung deutlich von einander unterscheiden. Der in den Endkammern der Eiröhren von Phyllodromia eingeschlossene Inhalt stellt, wie ich gezeigt habe, einen auf embryonaler Stufe verbliebenen Überrest der Genitalanlage dar. Dieser Inhalt der Endkammer besteht demgemäß auch nur aus Genitalzellen und Epithelzellen, ohne dass indifferente Elemente überhaupt in Frage kommen könnten.«

# Kritik der Angaben über Amitose im Hoden und der geschlechtlich noch nicht differenzirten Genitalanlage.

Die Angaben der Autoren über Amitose im Sexualapparat beziehen sich zum größten Theil auf den Hoden und auf die Genitalanlage vor der geschlechtlichen Differenzirung. Ich will zunächst diese Vorkommnisse besprechen und dann in einem späteren Abschnitte die Amitose in der Ovogenese diskutiren.

Bereits in meinem früheren Aufsatze (34 c) habe ich die Ansichten von v. La Valette St. George (43), Nussbaum (29), Sabatier (38), Carnoy (40) und Gilson (46) über das Vorkommen und die Bedeutung der Amitose im Hoden in Kürze besprochen, und ich erinnere hier daran, dass ein Theil dieser Autoren die Amitose als an den Anfang, ein anderer Theil als an den Schluss der Samenbildung gehörig, hingestellt haben!

1 Die Angaben von v. LA VALETTE St. George und Nussbaum beziehen sich hauptsächlich auf Amphibien und sollen weiter unten noch eingehend diskutirt werden. Die Auffassung von Sabatier über Amitose im Hoden von Astacus wurde bereits an anderem Orte (34 b) als unrichtig zurückgewiesen. Eine neue Arbeit desselben Autors (38 b), welche sich gleichfalls auf Astacus und andere Decapoden bezieht, werde ich demnächst eingehender besprechen. Die wichtigsten Resultate von CARNOY (40) und Gilson (46) möchte ich hier der Vollständigkeit halber in Kürze anführen. Carnov spricht sich über die Amitose bei Arthropoden folgendermaßen aus: 1) Chez les arthropodes, l'existence de la division directe ou acinétique doit ètre admise pour le protoplasme aussi bien que pour le noyau. 2) Ce mode de multiplication se constate dans les tissus les plus divers, dans les tissus jeunes comme dans les tissus adultes. 3) Il y revêt souvent tous les caractères d'un processus normal. 4) Les plasmodiérèse s'y fait tantôt par étranglement, tantôt à l'aide d'une plaque cellulaire comme dans les végétaux. 5) Enfin dans le testicule la division directe peut s'exercer concurrement, ou successivement, et alterner avec la division indirecte. Gilson (16) ist zu folgenden Schlussfolgerungen gekommen: Parmi les éléments testiculaires, la caryosténose se produit surtout, si pas exclusivement, dans les amas qui constituent des réserves destinées à la raison d'activité suivante, c'est-à-dire dans des éléments animés en ce moment d'une faible activité proliférative; la caryocinèse y apparait plus tard, dès le début de leur entrée en fonctionnement actif. Les crustacés édriophthalmes et les décapodes nous ont surtout présenté ce double fait avec évidence dans les noyaux de leurs cellules pariétales, de leur plasmodium et enfin de leurs métrocytes. Il semble donc que la caryocinèse soit de loin le mode le plus adapté à la multiplication rapide, à la véritable prolifèration des cellules testiculaires. Cependant on ne pourrait nier que la caryosténose ne puisse suffire, dans certains cas, à un travail de prolifération active, tel que celui que nous avons signalé dans les noyaux plasmodiques du Porcellio dilatatus, pendant le jeune âge. Meine eigenen empirischen Befunde stehen, wie ich es schon früher (84 b u. c) betont habe, mit der Auffassung sowohl von Carnov als von Gilson im schroffen Widerspruche; eben so kann ich mich mit den von den genannten Autoren gegebenen Abbildungen nicht einverstanden erklären. So schön auch die Figuren geManche Autoren wollen übrigens zwischen Mitose und Amitose überhaupt keinen principiellen Unterschied anerkennen, so dass Mitose und Amitose mit einander abwechseln oder aber auch neben einander vorkommen könnte. Ich habe schon an anderem Orte mit Nachdruck betont, dass es im höchsten Grade unwahrscheinlich ist, dass Amitose zu Anfang der Samenbildung auftrete (da auf Amitose nie wieder Mitose folgt) oder dass am Ende der Spermatogenese die letzten Kerntheilungen amitotische sein könnten (34 b).

Auf Grund vergleichender Studien über die Amitose im Hoden von Wirbelthieren, Mollusken und Arthropoden und zumal bei Astacus fluviatilis kam ich zu folgendem Resultate: »In allen Fällen, in welchen eine amitotische Kerntheilung im Hoden beobachtet wird, vollzieht sich diese Kerntheilung nur an den Randzellen (Stützzellen). Letztere stehen weder mit der eigentlichen Spermatogenese noch mit den Regenerationserscheinungen in direkter Beziehung. Die Samenbildung kommt nur auf mitotischem Wege zu Stande und eben so die Regeneration. Eine Umwandlung von Randzellen (Stützzellen) zu Spermatogonien (Ursamenzellen) findet nicht statt. «

In einem scheinbaren Widerspruch zu diesen Schlussfolgerungen stehen die Angaben über Amitosen in wirklichen Sexualzellen. werde im Folgenden zu beweisen suchen, dass solche Sexualzellen, bei welchen thatsächlich Amitose vorkommt, nicht zur Entwicklung gelangen, vielmehr degeneriren. Zur Verhütung von Missverständnissen hatte ich mich bereits an anderem Orte (34 c) über diese Verhältnisse wie folgt ausgesprochen: » Nachdem schon von v. La Valette St. George, Nussbaum, FLEMMING, HERMANN u. A. im Hoden von Amphibien und zumal bei Salamandra maculosa neben vollkommen normalen und runden Spermatogonien auf eigenthümlich gelappte oder zerklüftete sogenannte polymorphe Kerne in Zellen aufmerksam gemacht worden ist, die offenbar den Spermatogonien gleichwerthig sind (trauben- oder maulbeerförmige Kerntheilung), hat in letzter Zeit Meves außer diesen Bildern noch hantelförmige Kerndurchschnürungen und »Lochkerne« bei Spermatogonien des Salamanderhodens in einer vorläufigen Mittheilung beschrieben, ohne aber eine definitive Ansicht darüber auszusprechen, ob aus den Produkten dieser amitotischen Theilungen neue Sexualzellen hervorgehen. Ehe ich dieser Frage gegenüber eine entscheidende Stellung einnehmen kann, muss

zeichnet sind, so tritt doch der principielle Unterschied zwischen den Umhüllungszellen (oder Randzellen) und den eigentlichen Sexualzellen nicht genügend hervor. Ich habe selbst eine stattliche Reihe derselben Objekte, die von Carror und von Gilson untersucht wurden, auf Schnitten eingehend studirt und mich von der Unrichtigkeit der Auffassungen von Carror und Gilson hinlänglich überzeugen können.

die definitive Arbeit von Meves abgewartet werden. Ich möchte einstweilen nur so viel sagen, dass ich auf Grund meiner Untersuchungen bei Triton cristatus, alpestris und palmatus, sowie bei Rana esculenta und Rana fusca, die ich neben einander zu allen Jahreszeiten untersucht habe, behaupten muss, dass von solchen durch amitotische Theilung entstandenen Kernen niemals eine Neubildung von Samenzellen ausgeht. In Übereinstimmung mit Flemming und Meyes habe ich in der betreffenden Region des Hodens der Tritonen und Frösche, die offenbar ein Regenerationsfeld darstellt, viele Spermatagonien in mitotischer Theilung angetroffen, und nur von diesen aus geht die Neubildung der Follikel von statten. Die durch amitotische Theilungen der Spermatogonien entstandenen Kernfragmente gehen langsam zu Grunde; manche von ihnen dürften vielleicht bei der Follikelbildung noch als Randstützzellen Verwendung finden. Die Annahme einer Umwandlung von solchen Kernfragmenten in Sexualzellen ist nach meinen Befunden eine völlig unbewiesene und überslüssige Hypothese. Ich erinnere hier daran, dass von H. E. ZIEGLER und von mir der Nachweis geliefert wurde, dass in den Organen, in welchen mitotische und amitotische Kerntheilungen neben einander vorkommen, die eigentliche Regeneration nur auf mitotischem Wege zu Stande kommt.«

Auf nähere Einzelheiten über die Amitose bei Sexualzellen von Amphibien und zumal beim Feuersalamander werde ich erst in einem späteren Abschnitte eingehen.

Meine Untersuchungen über die Spermatogenese von Astacus (34 b) haben mittlerweile durch v. LA VALETTE St. George eine vollkommene Bestätigung erhalten, während in der allerletzten Zeit Sabatier (38 b) wieder in einer neuen Arbeit mit Nachdruck für die Amitose im Theilungscyklus der Samenzellen von Decapoden und speciell bei Astacus auftritt und sowohl gegen meine Resultate als die von v. LA VALETTE St. GEORGE Einwände macht. Ich werde demnächst Gelegenheit nehmen, sowohl die Befunde von Sabatier als auch seine Ansichten über die Amitose in einer besonderen Arbeit als irrig nachzuweisen; meine früheren Angaben über Astacus bleiben voll und ganz bestehen. Beiläufig möchte ich hier noch erwähnen, dass ich die Beobachtungen von v. LA VALETTE St. Grorge über das Vorkommen von Eiern im Hoden von Astacus fluviatilis sowie die Deutung dieses Befundes vollkommen bestätigen kann, ich kann hinzufügen, dass ich auch im Hoden von A. Leptodactylus im Juli und August im Jahre 1891, 1892 und 1893 bei einigen Exemplaren Eier antraf.

Die Verson'sche Ansicht, dass bei der Spermatogenese von Bombyx mori und anderen Lepidopteren die Kerne der Samenmutterzellen jedes Hodenfaches durch amitotische Theilung von einem einzigen großen Kern sich herleiten, und dass folglich amitotisch entstandene Kerne sich vermehren können, ist bereits früher diskutirt worden (48 p. 754). Die Deutung schien zulässig, dass die kleinen Zellen nicht die Abkömmlinge, sondern so zu sagen die Geschwister der großen Zelle sind und dass sie durch successive mitotische Theilung die zahlreichen Samenbildungszellen erzeugen, während der Kern der großen Zelle, welche den Charakter einer Rand- oder Stützzelle hat, mehrfach sich amitotisch theilt.

Es ist immer misslich, die Befunde anderer Autoren in anderer Weise zu interpretiren, wenn man keine eigenen Präparate über die betreffenden Objekte zur Kontrolle hat und obendrein die beigefügten Abbildungen wie in der Verson'schen Arbeit an Klarheit sehr zu wünschen übrig lassen. Ich glaube nun, dass die Verson'schen Befunde außer der früher gegebenen Erklärung noch eine andere Deutung zulassen. Es ist nämlich wohl denkbar, dass die Zelle, welche die Amitose zeigt, eine in Rückbildung begriffene Sexualzelle ist. Auch bei anderen Evertebraten und Vertebraten sind in Sexualzellen Amitosen beobachtet worden, doch gehen solche Sexualzellen, wie bereits oben betont wurde, unzweifelhaft zu Grunde. Es ist nun keineswegs ausgeschlossen, dass auch bei den Lepidopteren in manchen Sexualzellen Amitosen auftreten, diese Zellen werden sich dann aber auch sicherlich nicht zu befruchtungsfähigen Samenzellen entwickeln.

Bereits früher hatte W. Voigt (45) im jungen Hoden von Branchiobdella die eigenthümliche Maulbeerform der Kerne beobachtet, doch glaubt genannter Autor nicht an einen Zerfall solcher Kerne in eine Anzahl von Theilstücke. Neben solchen Kernen mit Maulbeerform fanden sich nun bei etwas älteren Objekten häufige Mitosen vor. Aus Analogiegründen darf angenommen werden, dass nur aus den letzteren, sich mitotisch theilenden Zellen befruchtungsfähige Samenzellen hervorgehen und die Kerne mit Maulbeerform degeneriren.

In einem im Zoolog. Anzeiger 1892 erschienenen Aufsatz »Zur Kenntnis der männlichen Geschlechtsorgane der Dipteren« vergleicht N. Cholodkovsky Vorkommnisse aus der Spermatogenese der Dipteren mit denen, welche Verson bei Lepidopteren beschrieb und bezweifelt die Angaben dieses Autors über Amitose im Hoden von Bombyx mori!

<sup>1</sup> »Die Spermatogenese von Laphria ist von einer sehr eigenthümlichen Art, die an den von Verson für Bombyx mori beschriebenen Vorgang lebhaft erinnert. Im blinden kolbenartig aufgetriebenen Ende der Testikelröhre liegt eine kolossale, mit bloßem Auge sichtbare Zelle, die Spermatogonie, von welcher der ganze Inhalt des Hodens herstammt. Bei Bombyx findet sich diese Spermatogonie im Larvensta-

In neuester Zeit tritt dann Picter (34) wieder mit Nachdruck für Amitose in der Spermatogenese ein und versucht eine Erklärung für die Nothwendigkeit der Amitose zum Schluss der Samenbildung zu geben. »Comme nous l'avons vu, les spermatocytes se multiplient dans la règle par caryocinèse; mais on observe quelquefois à la fin de ce mode de division, une ou deux générations de cellules qui prennent naissance par simple étranglement du noyau (division directe ou acinétique); voici comment je m'explique ce phénomène. La division par carvocinèse est nécessaire pour diviser l'élément nucléinien des cellules sexuelles d'une façon rigoureusement exacte. Si l'on admet que la nucléine renferme le principe héréditaire de l'organisme paternel, il est important que ce principe soit divisé avec la plus grande régularité possible entre les différentes cellules filles, a fin que toutes renferment les mêmes facultés héréditaires. D'un autre côté, si, comme l'ont admis certains auteurs, il y aurait, dans le cours de la spermatogénèse une ou plusieurs divisions qui seraient homologues de l'élimination des globules polaires que l'on observe chez l'œuf, il est évident que cette expulsion des corpuscules polaires mâles doit se faire aussi par carvocinèse. Je n'entrerai pas ici dans la discussion de la probabilité de ce phénomène, n'ayant pas pu faire d'observations concluantes à ce sujet, et je me borne à citer l'hypothèse de quelques auteurs. Je ne m'occuperai pas non plus de la signification des globules polaires; c'est un sujet de controverse actuelle qui m'entrainerait trop loin; mon but est seulement d'arriver à cette conclusion, que la division carvocinétique des spermatocytes est destinée à fournir à chaque cellule séminale une substance nucléaire ayant exactement la constitution organique et chimique nécessaire à la fécondation. Or il peut

dium, bei Laphria bleibt sie aber im Stadium vom Imago thätig und existirt zu gleicher Zeit mit zahlreichen vollkommen entwickelten Samenbündeln, die den mittleren und hinteren Abschnitt der Hodenröhre strotzend erfüllen. Von dieser Zelle gehen strahlenartig Plasmaauswüchse aus (wie bei Bombyx mori), in welche zahlreiche Kerne eingebettet sind. In der centralen Plasmamasse der Spermatogonie habe ich niemals einen einzigen großen Kern gefunden (VERSON), sondern immer mehrere große Kerne von unregelmäßiger und sehr verschiedener Gestalt, die sich mit Karmin entweder blass oder sehr intensiv färbten. Außerdem habe ich in der centralen Plasmamasse der Spermatogonie immer zahlreiche kleine Chromatinkörperchen gefunden, die zuweilen etwas gekrümmt erschienen und öfters zu kleinen Häufchen vereinigt waren. Nach diesen Bildern zu urtheilen wird die Kerntheilung in der Spermatogonie von Laphria nicht amitotisch sich vollziehen (wie es Verson für Bombyx mori beschreibt), sondern eine typische mitotische Theilung sein.« Wir sehen so, dass die Angaben Verson's nur mit größter Vorsicht aufgenommen werden dürfen, da gegen die Richtigkeit derselben große Bedenken erhoben werden müssen.

arriver que lorsque les noyaux ont acquis ces propriétés, ils soient encore trop volumineux pour former des spermatozoïdes. Ils sont alors obligés de se fractionner encore une ou plusieurs fois, dans le seul but d'acquérir les dimensions nécessaires, et ce fractionnement se fait alors par voie acinétique. La division des spermatocytes par simple étranglement est donc uniquement destinée à donner à chaque spermatide la quantité de substance nucléaire nécessaire à la formation d'un spermatozoïde, cette substance ayant déjà acquis les qualités requises, grâce aux divisions antérieures par voie caryocinétique.«

Die Befunde Pictet's und ihre Deutung widersprechen direkt den Angaben von Platner (32), Henring (20), O. Hertwig (22), sowie meinen eigenen, an einer großen Zahl von Vertebraten und Evertebraten gewonnenen, Resultaten. Wenn wirklich die von Pictet geäußerte Ansicht von einer Nothwendigkeit oder nur Möglichkeit der Amitose bei den beiden letzten Theilungen der Samenzellen eine Berechtigung hätte, würde den oben erwähnten Autoren und mir ein solches Vorkommnis sicherlich nicht entgangen sein. Wie ich bereits an einem anderen Orte gezeigt habe (34 c) sind die Befunde genannter Autoren mit meinen eigenen ganz gut zu vereinbaren, die Differenzen unserer Resultate beruhen lediglich auf einer verschiedenen Deutung der Befunde. Auf theoretische Bedenken, welche der Auffassung Pictet's entgegengehalten werden, will ich hier nicht näher eingehen, da ich bereits im Allgemeinen Theil meiner Arbeit die Unhaltbarkeit einer solchen Anschauungsweise genügend begründet zu haben glaube.

Außer Picter hat in letzter Zeit auch Karl v. Bardeleben (2) (wie ich aus den Verhandlungen der anatomischen Gesellschaft 1892 ersehe) wenigstens beim Menschen in der Spermatogenese die beiden letzten Theilungen als amitotische beschrieben. Auch will genannter!Autor keinen wesentlichen Unterschied zwischen einer auf mitotischem und einer auf amitotischem Wege entstandenen Zelle anerkennen; er tritt so, ohne sich näher darüber auszusprechen, zu der neuen Auffassung der Amitose in schroffen Widerspruch. Da ich selbst die Spermatogenese vom Menschen nicht untersucht habe und der in Rede stehenden Abhandlung von v. BARDELEBEN keine Abbildungen beigefügt sind, kann ich mir natürlich kein entscheidendes Urtheil in dieser Frage anmaßen. Da ich aber die Spermatogenese einer großen Anzahl von Amphibien, Reptilien, Vögeln und Säugern (Maulwurf, Eichhorn, Kaninchen, Meerschweinchen, Hund, weiße Maus u. a.) sorgfältig studirt und niemals bei den letzten Theilungen eine Spur von Amitose gefunden habe, muss ich die Befunde v. Bardeleben's ernstlich anzweifeln. Eine Ausnahmestellung des Menschen in dieser Frage ist gänzlich ausgeschlossen. In der auf den Vortrag von v. Bardeleben folgenden Diskussion betont übrigens Benda, dass er Gelegenheit gehabt habe, Hoden von Menschen, die durch Kastration entfernt wurden, zu untersuchen, und dass er dort Mitosen der Mutterzellen, durch die die Spermatocyten entstehen, aufgefunden habe, es sei nicht nöthig, hier Kernfragmentirungen anzunehmen (l. c. p. 208). Einstweilen müssen wir die in Aussicht gestellte ausführliche Arbeit von v. Bardeleben abwarten.

## Über Amitose im Hoden und der geschlechtlich noch nicht differenzirten Genitalanlage von Salamandra maculosa und anderen Amphibien.

Bekanntlich bestehen die Hoden der Land- und Wassersalamander aus einer Reihe hinter einander liegender Lappen, die je nach den biologischen Verhältnissen der Thiere, z. B. Alter, Jahreszeit, Entwicklungsperiode der Samenzellen aber auch nach Individuen in Bezug auf Zahl, Größe und Färbung große Mannigfaltigkeiten aufweisen.

Die einzelnen Lappen einer jeden Hodenseite stehen durch schmale Stränge von Bindegewebe unter einander in Verbindung. An jedem dieser Lappen kann man einen vorderen oder oberen und einen hinteren oder unteren Abschnitt (Pol) unterscheiden, die je nach dem Entwicklungsstande der Samenzellen in ihren Größenverhältnissen variiren und schon mit bloßem Auge durch ihre verschiedene Färbung gegen einander abstechen.

Während nämlich der hintere (= caudale) Abschnitt eines jeden Lappens eine hellere weiße bis gelbliche Färbung trägt, ist der vordere Abschnitt durch einen dunklen und grauen Ton charakterisirt.

Da nun eine ausführlichere Beschreibung des Salamanderhodens bereits durch Leydig (26), Duvernoy (12), Spengel (41), Flemming (14), Hermann (21) und Andere gegeben wurde, will ich mich darauf beschränken, nur einige für den vorliegenden Zweck wichtigere Gesichtspunkte hervorzuheben.

Fertigt man durch die Hodenlappen von Salamandra und Triton Schnittserien an, so überzeugt man sich bald davon, dass der vordere und hintere Abschnitt jedes Lappens in histologischer Beziehung wesentlich von einander verschieden sind, wodurch die bereits äußerlich auffallende Verschiedenheit in der Färbung eine befriedigende Erklärung findet. Wie ich bereits im ersten Theile meiner Arbeit hervorhob, ist es für das Studium der Spermatogenese von Salamandra maculosa unbedingt nothwendig Thiere zu allen Jahreszeiten zu untersuchen, denn während für die eigentliche Samenbildung die Frühjahr- und Sommermonate (Mai bis Mitte August) von größter Bedeutung sind, so ist für

die Frage der Amitose gerade umgekehrt der Herbst und Winter (September bis April) von Wichtigkeit, da in den kalten Monaten die später noch näher zu besprechenden polymorphen Kerne ihre größte Verbreitung finden.

In allen Jahreszeiten findet man aber am vorderen Abschnitte jedes Hodenlappens bei den Land- und Wassersalamandern eine Gruppe von großen Zellen mit großen blassen Kernen, die durch ihren Habitus sofort gegen das übrige Hodengewebe abstechen. Es sind dies die Regenerationszellen, von welchen, wie schon von früheren Autoren (Flemming, v. La Valette St. George, Hermann u. A.) richtig hervorgehoben wurde, nach der Samenentleerung und Zerfall der alten Follikel, neue Follikel und neue Samenzellen producirt werden. Diese Zellen sind als Primordialeier, Spermatogonien, Ovules mäles und indifferente Keimzellen bezeichnet worden. Zwischen den Regenerationszellen liegen andere kleinere Zellen mit verschieden gestalteten stark tingirbaren Kernen und undeutlichen Umrissen, es sind dies die Follikelzellen (meine Randzellen).

Ein durchaus anderes Bild zeigt der untere oder hintere Abschnitt (caudale Pol). Im Wesentlichen sehen wir dort Hodenkanälchen, welche aus Bindegewebe, aus Randzellen (Follikel- und Cystenzellen) und aus Samenzellen, welche je nach der Jahreszeit in verschiedenen Entwicklungsphasen sich befinden, bestehen.

Bei den Fröschen und Kröten liegen die Verhältnisse wesentlich anders, indem bei den Anuren keineswegs wie bei den Urodelen von einem bestimmten Regenerationsfelde aus die Bildung neuer Follikel und dann neuer Samenzellen erfolgt; es gehen vielmehr die Follikel nach der Samenentwicklung keineswegs sämmtlich zu Grunde, sondern in jedem Follikel persistiren Regenerationszellen, von denen aus neue Samenzellen entstehen, und falls einige Follikel zu Grunde gehen, zuerst neue Follikel gebildet werden. Mit vollem Recht betont daher Hermann (21), dass die in dem sogenannten Pseudovarium oder Bidder Schen Organ der Kröte vorkommenden großen Zellen mit den indifferenten Keimzellen (meinen Regenerationszellen) des Salamanders gar nicht verglichen werden dürfen, wie es durch Bellongi (3) geschah, da die Zellen dieses Organs wirkliche Eizellen sind und von diesen aus niemals die Regeneration nach der Samenentleerung ausgeht.

Beiläufig möchte ich erwähnen, dass ich häufig in solchen Eizellen aus dem Bidderschen Organ von Bufo vulgaris zwei Keimbläschen (Kerne) gefunden habe, ferner sah ich mehrfach eingebuchtete Kerne, welche auf Amitose hindeuteten. Degenerirende Eizellen mit gelappten Kernen und solche mit eingewanderten Leukocyten kamen mir nicht

selten zur Ansicht. Von besonderem Interesse aber ist der Umstand, dass das Chromatin auch in diesen Eizellen die eigenthumlichen überkreuzten, vielfach ausgezackten Schleifen zeigte, wie sie durch Rückert bei den Selachiern beschrieben wurden (37) und wie ich sie in Fig. 43 für die Ovarialeier von Salamandra maculosa abgebildet habe.

Kehren wir nach dieser kurzen Abschweifung wieder zum Salamanderhoden zurück.

Untersucht man die Hoden von Salamandra maculosa von Anfang September bis zum Frühjahr des nächsten Jahres, etwa bis zum Mai, so wird man im Wesentlichen die gleichen histologischen Bilder finden. Am vorderen Abschnitte (Pol) der Lappen fällt sofort das Regenerationsfeld auf und der gesammte übrige Hoden (hintere Abschnitt) besteht aus Follikeln mit reifen Spermatozoen. Es wird nun aber keineswegs im Frühjahr sämmtliches Sperma entleert, so dass man sich nicht zu wundern braucht, in manchen Hoden des Sommers in einzelnen Lappen noch reichliche Spermamengen anzutreffen.

Wie ich bereits im ersten Theile ausführte, beginnt meist im Juni von den Zellen des Regenerationsfeldes her in der unten beschriebenen Weise die Neubildung von Follikeln und Samenzellen, die beiden letzten Theilungen derselben, die ich als Reduktionstheilungen bezeichnete, finden gegen Ende Juli oder Anfang August statt. Kurze Zeit darauf, meist aber schon in der ersten Hälfte August, erfolgt dann die Umwandlung der unreifen Samenzellen oder Spermatiden zu Spermatozoen. Für unsere Zwecke kommen nur noch die Vorgänge am vorderen Pol in Betracht.

Die Entstehung von neuen Follikeln aus den Regenerationszellen ist zuerst von v. LA VALETTE beschrieben und später von Nussbaum u. A. des Näheren untersucht worden<sup>1</sup>. Es war bereits v. LA VALETTE auf-

¹ Die Regeneration des Salamanderhodens ist bekanntlich bereits von einer ganzen Reihe von Autoren beschrieben worden, z. B. von v. LA VALETTE ST. GEORGE, FLEMMING, BELLONCI, SWAEN und MASQUELIN, HERMANN, so dass ich mich darauf beschränken darf, nur einige Gesichtspunkte hervorzuheben. Aus jeder Ursamenzelle entsteht durch mitotische Theilungen ein Zellkomplex, der von einer Hülle von Bindegewebe umgeben ist. Außer den Sexualzellen haben sich auch die Umhüllungszellen (Follikel- und Cystenzellen) vermehrt. Durch Verschmelzung mehrerer solcher Zellkomplexe entstehen die bereits von Bellonci als solide Hodenstränge bezeichneten Formationen. Durch Auftreten eines spaltförmigen Raumes innerhalb dieser Stränge beginnt dann der Anfang eines Hodenkanälchens. Die Weiterentwicklung dieser Kanälchen ist vor Allen von Swaen und Masquelin eingehend beschrieben. Hermann fasst diese Momente in Kürze wie folgt zusammen. »Lebhafte Kerntheilungen stellen sich nun ein; die einzelnen Spermatogonien wandeln sich dadurch in kleine, zweizellige, der bindegewebigen Kanälchenwand senkrecht aufsitzende Säulchen um, weitere Theilungen schließen sich an und bald ist aus

gefallen, dass eine große Zahl der Regenerationszellen keinen runden bläschenförmigen Kern hat, vielmehr vielfach eigenthumlich eingebuchtete und zerklüftete Formen zeigte. Es wurden auch vielfach zwei und mehr Kerne in einer Zelle beobachtet, so dass der Gedanke einer Kerntheilung nahe lag. Es wurde nun durch v. LA VALETTE und Nuss-BAUM nachgewiesen, dass solche als trauben- oder maulbeerförmige Theilungen des Kerns bezeichnete Vorgänge in den funktionirenden Theilen des Geschlechtsapparates ungemein verbreitet vorkommen und ein regelmäßiges Vorkommnis nicht nur bei Amphibien darstellen, sondern auch gelegentlich beim Menschen und der Ratte (v. LA VALETTE) gefunden wurden. Nussbaum (29) konstatirte, dass diese Maulbeerform der Kerne nicht allein in den allerfrühesten Entwicklungsstadien der Geschlechtsdrusen beider Geschlechter, sondern auch bei der Neubildung der männlichen und weiblichen Geschlechtsprodukte erwachsener Amphibien eine große Rolle spielt. Ähnliche Formen der Kerntheilung fand Nussbaum im Hoden der Reptilien und Cephalopoden, ferner im Eierstocksepithel des Hundes.

Die Deutung, welche v. LA VALETTE ST. GEORGE und Nussbaum diesen Vorgängen gegeben haben, wurde bald von Flemming und Krause bestritten. v. LA VALETTE ST. GEORGE ist der Ansicht, dass von den Kernfragmenten einer solchen polymorphen Spermatogonie sich einer vergrößere und zum eigentlichen Sexualkern würde, während die übrigen als Follikelkerne den Sexualkern umhüllten. Nussbaum vertritt die gleiche Auffassung. »Nur ein einziger Kern vergrößert sich und wird dadurch zu einer Vorstufe der männlichen oder weiblichen Zeugungskeime; die übrigen Kerne treten an die Peripherie und erzeugen auf diese Weise eine epitheliale Hülle der Keimzelle, welche beim Ei schon lange den Namen Follikelepithel führt, bei der Ursamenzelle, der Spermatogonie dagegen von v. LA VALETTE ST. GEORGE Follikelhaut genannt worden ist. « Während nun von v. LA VALETTE ST. GEORGE und

der einzelnen Spermatogonie ein stattlicher Haufen von Zellen gebildet, die ihren gemeinschaftlichen Ursprung noch deutlich dadurch zur Schau tragen, dass sie von einer aus Follikelzellen gebildeten, gemeinschaftlichen Hülle begrenzt werden. Wir sehen also, wie dies schon vor längerer Zeit von v. LA VALETTE ST. GEORGE nachgewiesen wurde, dass eine einzige Spermatogonie einen ganzen Zellhaufen, eine sog. Spermatocyste aus sich hervorgehen ließ und damit eine Wachsthumsenergie an den Tag gelegt hat, die die Existenz gelappter Kernformen, die wir ja an den indifferenten Keimzellen so häufig fanden, in oben erwähntem Sinne wohl berechtigt sein lassen dürfte. Dass die Entwicklung des Hodens aus der geschlechtlich noch nicht differenzirten Genitalanlage der Larve mit der Neubildung des Hodengewebes des ausgebildeten Thieres bis ins Einzelnste übereinstimmt, ist schon von früheren Autoren betont worden.

Nusseaum die maulbeerförmige Kerntheilung an den Anfang der Spermatogenese gestellt wurde, erklärten Krause und Flemming diese Theilung als ein Absterbephänomen, welches am Ende der Samenkörperbildung auftrete.

Nussbaum lässt es übrigens vorläufig unentschieden bleiben, ob die Maulbeerform der Kerne eine besondere »direkte Kerntheilung« einleite oder nur in gewissen Fällen ein Anfangsstadium der »indirekten« Kerntheilung darstelle.

Dass v. LA VALETTE St. GEORGE gegenwärtig noch die Entstehung der Follikelzellen in der gleichen Weise annimmt, geht aus verschiedenen Stellen einer Arbeit der letzten Zeit hervor. Vor Jahren habe ich mich dahin ausgesprochen, sagt v. LA VALETTE St. GEORGE, dass Urei und Ursamenzelle als gleichwerthig zu betrachten seien, beide eingeschlossen in eine Zellhaut, die Follikelmembran. Dass diese Zellhaut von der Oogonie und Spermatogonie gebildet würde, erschien mir damals schon sehr wahrscheinlich. An einer anderen Stelle heißt es: Die Urei-(Oogonie) und Ursamenzelle (Spermatogonie) bleiben als solche ungetheilt. Das Urei liefert unter Umständen jedoch noch weitere Theilungsprodukte nach außen ab: a) die Follikelzellen, b) die Richtungskörperchen; eben so die Ursamenelle a) die Follikelzellen, b) die Cystenzellen; ferner auf p. 510: Wohl können, wie ich dies an verschiedenen Orten nachgewiesen habe, Follikelzellen aus einer Spermatogonie hervorgehen, niemals aber dürfte die letztere einer Follikelzelle ihren Ursprung verdanken, dasselbe trifft meiner Meinung nach auch für die Oogonie und ihre Follikelhüllen zu.

Ich muss hierauf erwiedern, dass, wie ich schon vorhin betonte, in der Ovogenese die Follikelzellen nicht aus dem Ei stammen, sondern aus dem Keimepithel. Eben so stammen die Umhttllungszellen (Follikelzellen) in der Spermatogenese nicht aus der Spermatogonie, vielmehr gleichfalls aus dem Keimepithel.

Bekanntlich haben nach v. LA VALETTE ST. GEORGE, NUSSBAUM, KRAUSE und FLEMMING noch eine ganze Reihe von Autoren das Vorkommen der maulbeerförmigen Kerntheilung im Hoden und der geschlechtlich noch nicht differenzirten Genitalanlage vieler Amphibien und anderer Vertebraten beobachtet, aber verschiedentlich interpretirt. Ein näheres Eingehen auf alle diesbezuglichen Arbeiten würde zu weit führen, und es sollen nur solche Angaben hervorgehoben werden, welche direkt die Frage der Amitose behandeln. Es haben übrigens die meisten Autoren zwischen den gelappten und verzweigten Kernen einerseits und den einfach oder von zwei entgegengesetzten Seiten eingebuchteten (hantelförmigen) Kernen andererseits keinen Unter-

Zeitschrift f. wissensch. Zoologie. LVII. Bd.

11

schied gemacht und alle Formen der direkten Kerntheilung (Amitose) einfach unter dem gemeinsamen Namen der polymorphen Kerne (Brllonci) zusammengefasst. Besonders eingehend hat Bellonci die verschiedenen Formen der polymorphen Kerne der Sexualzellen der Amphibien studirt und die Ansicht ausgesprochen, dass die eigenthumlich zerklüfteten und gelappten Kernformen die Folge einer unvollständigen beziehungsweise nicht völlig abgeschlossenen Kerntheilung seien und Degenerationsformen darstellen. In dem gleichen Jahre erwähnt C. K. Hoppmann (24) bei seinen Untersuchungen über Embryonen von Triton cristatus, dass er in den geschlechtlich noch nicht differenzirten Genitalanlagen dieses Thieres zwei- und selbst dreikernige Ureizellen und deutliche Einschnürungsformen, ganz der sog, maulbeerförmigen Kerntheilung der Autoren entsprechend gefunden habe, wenn hier wirklich direkte Kerntheilung vorkäme, so sei sie jedenfalls auf die allerersten Stadien der Ureizellen beschränkt; ferner hält es C. K. HOFFMANN für möglich (p. 580), dass neben der indirekten Kerntheilung auch direkte stattfinde.

Von den hierher gehörigen Arbeiten der neuesten Zeit müssen die von Hermann (24) und die von Meves (27) eingehend besprochen werden. Hermann hält die Auffassung der maulbeerförmigen Kerntheilung Nussbaum's eben so wie die Deutung der polymorphen Kerne seitens Bellonci's für unhaltbar. Überhaupt will Hermann einen amitotischen Kerntheilungsmodus nicht gelten lassen, wie aus folgender Stelle hervorgeht.

»So lange man mit den mitotischen Theilungsvorgängen und deren allgemeinen Vorkommen noch nicht bekannt war, war die Deutung gelappter Kerne eine einfache, man sah sie eben als sich theilende Kerne an. Allein heut zu Tage sind ja die Argumente für das Vorkommen einer solchen direkten Theilung immer spärlicher geworden, und wenn auch Einige, z. B. Nussbaum, gerade für die uns interessirenden Keimzellen der Amphibien, noch an diesem amitotischen Theilungsmodus festhalten, so darf wohl als sicher angenommen werden, dass künftige Untersuchungen die Grundlosigkeit dieser Annahme feststellen und den endgültigen Beweis liefern werden, dass die Kerntheilung nur nach einem einzigen Princip, dem der Karyokinese erfolgen dürfte. Dabei mag freilich nicht geleugnet werden, dass dieser Process nicht überall bis ins Detail vollkommen gleichartig abläuft, allein das Typische des karyokinetischen Vorganges dürfte sich wohl überall auffinden lassen, wo wir überhaupt sich theilenden Zellkernen begegnen.«

Ich kann Hermann darin zustimmen, dass es nur ein einziges Princip der normalen Kerntheilung giebt, nämlich die Mitose, und dass man erwarten muss, dass die Sexualzellen, welche sich weiter entwickeln,

sich nach diesem Typus theilen. Jedoch kommen thatsächlich Bilder von Amitose bei Sexualzellen (wie bei Somazellen) vor, und es ist eben die Frage, wie man diese aufzufassen und zu erklären hat.

In Betreff der polymorphen Kerne sind Hermann und auch Meves der Ansicht, dass dieselben keine Degenerationsformen darstellen. Gegen die Auffassung Bellong's führt Hermann Folgendes an: »Es steht fest, dass auch in der Genitalanlage der Salamanderlarve die gelappten Kerne ungemein häufig vorkommen; sollen nun alle diese Kerne, kaum gebildet, wieder einem Untergang entgegen gehen? das klingt doch wenig wahrscheinlich; und außerdem verlaufen die Degenerationsprocesse, die im Zellmaterial des Salamanderhodens häufig zur Beobachtung gelangen, unter wesentlich anderen Erscheinungen als einer Lappung der Kerne. Die Lappung der Kerne sowohl bei Hungerkernen als auch bei all den anderen gelappten Kernformen fasst Hermann als den Ausdruck einer vermehrten Stoffwechselenergie auf. Auch für die polymorphen Kerne der indifferenten Keimzellen des Salamanderhodens lasse sich nachweisen, dass ihnen vermehrte Stoffwechselvorgänge und Hand in Hand damit eine erhöhte Wachsthumsenergie eigen ist.

1 HERMANN spricht sich über die Lappung der Kerne folgendermaßen aus: »Wenn wir das Austreten der Lappung an den "Hungerkernen" in etwas weiterer Ausdehnung als den Ausdruck einer vermehrten Stoffwechselenergie auffassen, so dürfen wir uns damit eine gemeinschaftliche Basis geschaffen baben, von der aus wir nicht nur das Auftreten gelappter Kerne in Folge von Hunger, sondern auch all die gelappten Kernformen, die wir so häufig antreffen, vollständig beurtheilen können. Wir werden dann verstehen, warum der Kern die ungünstigen Bedingungen mangelnder Nahrung durch Vergrößerung seiner resorbirenden Oberfläche zu besiegen sucht, warum also die 'Hungerkerne' gelappte Formen darbieten. Das Auftreten dieser in Biern und Furchungszellen wird uns dann nicht mehr wunderbar erscheinen, denn, dass in diesen Zellen eine vermehrte Energie des Stoffwechsels stattfindet, dafür genügt wohl der Hinweis bei den ersteren auf die Dotterbildung, bei letzterer auf die rapiden Wachsthumserscheinungen. Vor Allem aber werden uns die gelappten, ja verästigten Kernformen in Drüsenzellen erklärbar, wie sie namentlich bei Evertebraten so zahlreich beobachtet wurden; hier wird ja an die Stoffwechselvorgänge der Zelle nicht nur die Anforderung gestellt, das betreffende Zellindividuum auf gehörigem Ernährungszustand zu halten und in Weiterem zur Vermehrung geeignet zu machen, sondern es tritt die erhöhte Aufgabe heran, die Bildung eines eventuell recht massigen Sekretes zu besorgen. Auch die eigenthümlichen Kernformen der Riesenzellen des Knochenmarkes dürften von unserem Standpunkte aus beurtheilt werden können, sehen wir doch, wie ich einer schon alten Mittheilung von v. Kölliken entnehme, welche Leistung gerade von diesen Zellen für die Bildung der Oberfläche des Skelettsystems verlangt wird. In letzter Instanz dürften vielleicht auch die eingebuchteten, gelappten Kernformen der Leukocyten hierin eine Erklärung finden. Dabei soll durchaus nicht geleugnet werden, dass in degenerirenden Zellen gelappte Kerne vorkommen, allein dieselben sind nicht ein Zeichen eines degenerativen Processes an und für sich, sondern nur

Über die maulbeerförmige Kerntheilung und die polymorphen Kerne habe ich mir folgendes Urtheil gebildet. Alle Zellen im Sexualapparat der Amphibien (und sämmtlicher anderen Metazoen), welche maulbeerförmige oder polymorphe Kerne haben, gehören nicht in den Entwicklungscyklus der Samen- und Eizellen; sie sind weder an den Anfang noch an das Ende der Spermatogenese oder Ovogenese zu stellen; sie gehen allmählich zu Grunde und können höchstens für die übrigen sich normal entwickelnden Sexualzellen als Nährmaterial Verwendung finden. Es leitet die Maulbeerform unter keinen Umständen eine Mitose ein, sie deutet vielmehr darauf hin, dass die Zelle fernerhin keine Mitose mehr eingehen kann.

Auf die Amitosen, welche im Hoden an den Randzellen (Follikelund Cystenzellen), im Ovarium, im Follikelepithel gefunden werden, brauche ich hier nicht näher einzugehen, diese genannten Zellen haben nur eine vorübergehende Bedeutung und ihr Untergang wird Niemand wundern.

Beiläufig möchte ich noch erwähnen, dass ich bei Stützzellen z. B. in der geschlechtlich noch nicht differenzirten Genitalanlage und auch im Follikelepithel der Ovarialeier von Salamandra hin und wieder Mitosen gefunden habe. Es stehen diese Befunde aber keineswegs im Widerspruch zu meinen früheren diesbezüglichen Angaben oder zu meiner Auffassung der biologischen Bedeutung der Amitose. Letztere tritt im Hoden und Ovarium hauptsächlich dann auf, wenn die Umhüllungszellen ihre Rolle ausgespielt haben.

Die hierher gehörigen Angaben von Meves beziehen sich in erster Linie auf das Verhalten der Attraktionssphäre bei der Amitose im Hoden von Salamandra, sowie über die Entstehung von Ringkernen. Über die biologische Bedeutung der Amitose und ihr Verhältnis zur Regeneration hat der genannte Autor noch keine definitive Ansicht aussprechen wollen.

Mit vollem Recht trennt Meves die polymorphen Kerne von den typischen Formen der Amitose ab. Als amitotische Kerntheilungen

der Ausdruck dessen, dass die Anstrengungen, die die Zelle zur Sicherung ihres Stoffwechselbedürfnisses gemacht, vergebliche waren und sie erst danach einer Degeneration anheimgefallen ist. Kehren wir nach diesem allgemeinen Exkurs wieder zu unserem Ausgangspunkte, den polymorphen Kernen der indifferenten Keimzellen des Salamanderhodens, zurück, so wird sich auch für sie sogleich nachweisen lassen, dass auch ihnen vermehrte Stoffwechselvorgänge und Hand in Hand damit eine erhöhte Wachsthumsenergie eigen ist.«

heschreibt dieser Autor solche Theilungen, die unter dem Bilde einer einfachen Durchschnürung vor sich gehen und durch ein eigenthümliches Verhalten der völlig intakten Sphäre verlaufen. Ich werde das Verhalten der Attraktionssphären und Centrosomen bei der Amitose nachher in einem besonderen Abschnitte diskutiren. Nach Meyes » muss « man annehmen, dass von den polymorphen Kernen, die hauptsächlich im Herbste und im Winter zur Anschauung kommen, im Frühjahr eine Umwandlung der polymorphen Kerne in runde stattfindet. »In der That beginnen im Hoden aus dem Monate März die so merkwurdig gelappten Formen, wie man sie im Spätherbst und Winter antrifft, allmählich durch Ausgleichung ihrer Spalten und Buchten ein regelmäßigeres Aussehen zu gewinnen und zu einem abgerundeten Zustande des Kernes zurückzukehren.« Dass die polymorphen Kerne dem Untergang verfallen sollten, hält Meves für unwahrscheinlich, »weil man in einzelnen Winterhoden fast nur Spermatogonien mit solchen gelappten Kernen findet. Außerdem sieht man sich vergeblich nach Endstadien dieser polymorphen Degeneration um. Chromatolysen. unter deren Bildung die Degenerationsprocesse auch in diesen Zellen verlaufen, finden sich ziemlich selten und im Frühiahr nicht häufiger als zu anderen Jahreszeiten.«

Wollen nun Hermann und Meves in den polymorphen Kernen keine Degenerationsformen sehen, so muss ich auf Grund völlig überzeugender Präparate mit Krause, Flemming und Bellonci den degenerativen Charakter der polymorphen Kerne betonen. Dass sich die polymorphen Kerne des Herbstes und Winters im Frühjahr wieder abrunden, trifft auf jeden Fall für die größte Zahl der polymorphen Kerne nicht zu. Die Degenerationserscheinungen der polymorphen Kerne im Spätherbst und Winter sind so typische und der Kernhabitus dieser Zellen ist ein so verkommener, dass von einem Ausglätten der Einbuchtungen gar keine Rede sein kann. Dass im Frühjahr im Regenerationsfelde viel weniger polymorphe Kerne vorkommen als im Herbste und Winter, und dass alle Regenerationszellen einen gesunderen Habitus aufweisen als in den kalten Monaten, steht fest, desshalb ist man aber keineswegs zu der Annahme gezwungen (MEVES), dass eine Abrundung der zerklüfteten Kerne im Frühjahr stattfindet. Kerndegenerationen vollziehen sich auch keineswegs gleichzeitig im Beginn des Frühjahres, vielmehr findet man sie reichlich während des Herbstes und im Winter; im Frühjahr finden sich nur desshalb weniger typische Degenerationsformen, weil bereits die große Menge der polymorphen Kerne vorher zu Grunde gegangen ist. Das gesammte Regenerationsfeld ist aber in Folge dessen auch wesentlich kleiner ge-

worden als es im Herbste und Winter war. Im Oktoberhoden bildet das Regenerationsfeld einen gewaltigen Komplex von normalen und degenerirenden Sexualzellen, im März und April, also kurz vor der Samenentleerung und Neubildung von Samenzellen, ist aber das Regenerationsfeld auf einen ganz kleinen Streifen am oberen Abschnitte jedes Lappens reducirt. Die übrig gebliebenen Regenerationszellen, die, wie ich schon oben erwähnte, möglicherweise durch das zerfallende Kernmaterial der degenerirenden Zellen ernährt wurden, zeigen durchgängig runde und gesunde Kerne und diese treten nach der Samenentleerung in schnell auf einander folgende Mitosen ein. Ich möchte hiermit nun keineswegs in Abrede stellen, dass manche Kerne mit kleineren Unregelmäßigkeiten sich wieder abrunden können, haben wir doch genügende Beispiele für amöboide Kerne, die vor unseren Augen Gestaltveränderungen eingehen. Die polymorphe Gestalt der Kerne vieler Sexualzellen ist offenbar durch ungunstige biologische Verhältnisse und zumal Nahrungsmangel bedingt und ich möchte mit HERMANN annehmen, dass der Kern offenbar durch Oberflächenvergrößerung seinen Bedürfnissen nach Nahrung abzuhelfen sucht; in den meisten Fällen aber fehlt es ihm nachher an Kraft, seine Fortsätze wieder einzuziehen und diese bröckeln dann leicht ab.

Die Bilder, welche ich im Hoden der Tritonen und Frösche im Regenerationsfelde im Herbste und Winter vorfand, und eben so die polymorphen Kerne, welche in der Genitalanlage vor der geschlechtlichen Differenzirung bei sämmtlichen Amphibien auftreten, sind denen des Salamanders so ähnlich, dass ich sie nicht näher zu besprechen brauche. Besonders interessante Bilder von polymorphen Kernen fand ich aber im Hoden der Kröte (Bufo vulgaris), indem dort die Zahl der Kernstücke, die aus einem polymorphen Kern entstanden sind, oft eine erstaunlich große Zahl beträgt (Fig. 8).

Ob man nun alle polymorphen Kerne unbedingt zur Amitose rechnen darf, bleibt einstweilen eine Streitfrage. Auf jeden Fall können bei vielen polymorphen Kernen in Sexualzellen die Einbuchtungen persistiren, ohne dass eine Kerndurchschnürung stattfindet und der Kern degenerirt; in anderen Fällen zerfällt der polymorphe Kern in eine ganze Zahl mehr oder weniger runder Kernfragmente (Fig. 4, Zelle 5).

Einstweilen dürfte es sich empfehlen, die polymorphen Kerne insgesammt der Amitose zuzurechnen, da eine ganze Kette von Übergangsformen zwischen polymorphen Kernen bis zur Hantelform der Amitose gefunden werden.

Ob nun auf die Hantelform der Amitose in den Regenerationszellen

des Salamanders eine Zelltheilung folgt, wie es Meyes annehmen möchte, scheint mir sehr fraglich zu sein; ich habe niemals bei Salamandra, Tritonen und Fröschen eine Andeutung hierfür gefunden, es treten aber die Hantelformen überhaupt so überaus selten auf, dass ihnen eine besondere Bedeutung bei der Regeneration unter keiner Bedingung zukommen kann.

## Beiläufige Bemerkungen über Ring- und Lochkerne.

Bekanntlich sind von verschiedenen Autoren Ring- und Lochkerne in den verschiedenartigsten Geweben gefunden worden. Ich habe dieselben außer bei Sexualzellen von Amphibien (Fig. 4) auch in der Haut dieser Thiere wiedergefunden (Fig. 42 b, e, h).

In Übereinstimmung mit Arnold (1) sah ich sie im Knochenmark und der Milz verschiedener Warmblüter (weiße Maus, Kaninchen, Meerschweinchen und Hund). Wie Flemming fand ich sie hin und wieder in der Blase von Salamandra, häufiger in der Lunge bei Tritonen (zumal Triton palmatus) und der Salamanderlarve. Hatscher (19) erwähnt ringförmige Kerne im Epithel von Amphioxuslarven. Reinke (35) giebt an, dass er durchlochte Kerne in der Milz der weißen Maus gefunden habe und im Mesenterium willktirlich hervorrufen konnte.

Das Vorkommen von Ringkernen in der lymphatischen Randschicht der Salamandrinenleber, welches von Göpper (17) beschrieben wurde, kann ich bestätigen. Die Verbreitung der Ring- und Lochkerne ist somit eine große.

Was die Entstehung dieser Kerne angeht, so verweise ich auf die neueste Arbeit von Meyes (27b). Wenn nun auch Ringkerne im Salamanderhoden im Anschluss an eine Mitose entstehen können, wie es Bellong und Meyes nachzuweisen versuchen, so steht es für mich fest, dass die Tochterkerne sich nur noch amitotisch theilen können, eben so wie die Tochterkerne, welche aus anderen anormalen Mitosen hervorgehen <sup>1</sup>.

Wenn auch Ringkerne, wie Meves es beschrieb, aus einer Mitose hervorgehen können, so ist doch eine solche Mitose schon eine anormale, da sich die Spindelfigur zu spät zurückbildet und so die Ringform entstanden ist. Es ist folglich sehr unwahrscheinlich, dass die Ringkerne sich weiterhin mitotisch theilen können.

#### Über Amitose im Ovarium.

Da bereits in der geschlechtlich noch nicht differenzirten Genitalanlage Amitosen gefunden werden, kann es uns nicht wundern, auch

1 Es wird wohl Niemand annehmen, dass aus Zellen, in welchen statt Dyastern, Triaster oder Polyaster auftreten, Tochterzellen entstehen, deren Kerne wieder Mitosen eingehen. im jungen Ovarium Amitosen vorzufinden. Eben so wie beim Hoden muss aber auch im Ovarium scharf unterschieden werden zwischen den Amitosen bei Umhtillungszellen (Follikelepithel) und solchen bei Sexualzellen (Eizellen).

Auf die Angaben über Amitose im Follikelepithel der Ovarialeier brauche ich nicht näher einzugehen, da diese Zellen nur eine vorübergehende Bedeutung haben und nach der Eireife zu Grunde gehen. Wenn bei diesen Zellen die letzten Theilungen der Kerne auf amitotischem Wege erfolgen, so erscheint dies nach der neueren Auffassung der Amitose leicht begreiflich.

Den Angaben Carnoy's über Amitosen im Follikelepithel von Gryllotalpa kann man eine große Zahl ähnlicher Fälle bei anderen Insekten an die Seite stellen. Ich sah solche Amitosen eben so häufig im Follikelepithel bei Crustaceen (z. B. sehr oft bei Astacus) und auch bei Wirbelthieren (z. B. beim Salamander).

Die Angaben der Autoren, welche sich aber auf Amitosen der Eizellen beziehen, sind relativ spärlich und betreffen in erster Linie die Eizellen im jungen Ovarium.

Dass die beiden letzten Theilungen in der Ovogenese auf mitotischem Wege erfolgen sollten, wird wohl Niemand behaupten wollen, da die Ausstoßung der Richtungskörper bekanntlich nur auf mitotischem Wege von statten geht. Dieser Gesichtspunkt allein muss schon schwer gegen die Möglichkeit von Amitose bei den beiden letzten Theilungen in der Spermatogenese in die Wagschale fallen, zumal wir durch sorgfältige Untersuchungen der letzten Jahre eine überraschende Übereinstimmung der Vorgänge bei der Ovogenese und Spermatogenese kennen gelernt haben.

Von den Angaben über Amitose in den Eizellen von Evertebraten beanspruchen die Nährzellen von Würmern, Crustaceen und Insekten ein besonderes Interesse, sie sind zwar den Eizellen ursprünglich gleichwerthig, gelangen aber nicht zur Reife. Diese Nährzellen, welche meist schon durch ihren relativ großen Kern auffallen, liefern bekanntlich den sich wirklich entwickelnden Eizellen Nahrungsmaterial und, wenn bei diesen Amitose auftritt, wie es beispielsweise Korschelt für die Nährzellen in den Endkammern der Ovarien verschiedener Wanzen gesehen hat, so entspricht dieser Vorgang genau der Anschauungsweise, welche von mir und H. E. Ziegler über die biologische Bedeutung der Amitose vertreten wird.

Rechnet man die polymorphen Kerne (Maulbeerform der Kerne) zur Amitose, so wird man auch einige Beobachtungen von W. Voigt (45) über Ovarialeier von Branchiobdella hier beiziehen können. In ähnlicher Weise wie im Hoden (cf. p. 454) fand Voigt auch im jungen Ovarium maulbeerförmige Kerne, bei denen es aber zu keiner eigentlichen Kerntheilung kommen soll.

»An ganz jungen Eierstöcken haben die Kerne alle das gleiche Aussehen, meist zeigen sie auffallend unregelmäßige Kontouren, Vorwölbungen, welche an die maulbeerförmige Kerntheilung erinnern, wie sie für die Spermatogonien von Wirbelthieren (v. LA VALETTE St. George, Nussbaum) und Mollusken (Max v. Brunn) beschrieben worden ist. -Eine wirkliche Kerntheilung ist an diesen Schnitten nicht wahrzunehmen, im nächsten Stadium aber, bei nur wenig älteren Thieren, tritt dieselbe am distalen Ende des Eierstockes in lebhaftester Weise ein, und zwar findet nicht etwa ein direkter Zerfall des Kernes in einzelne Theilstücke statt, sondern es zeigen sich die deutlichsten Bilder der Fadenmetamorphose (Karyomitose, Flemming).« Ferner beobachtete W. Voigt, dass die nicht in mitotischer Theilung befindlichen Kerne im Eierstocke der heranwachsenden Branchiobdella nicht mehr maulbeerförmig, sondern kugelig sind und ein deutliches Kernkörperchen haben. » Die Mehrzahl der sich theilenden Kerne findet man auf den Schnitten im Stadium der Knäuelform etc. «

In einem besonderen Kapitel beschreibt dann W. Voigt abnorm gebildete und degenerirte Entwicklungsstadien der Geschlechtsprodukte. Zuerst werden degenerirte Geschlechtszellen am Eierstock und Hoden bei eben ausgeschlüpften Thieren besprochen, dann werden degenerirte Entwicklungsstadien von Spermatogonien und Spermatogemmen und schließlich degenerirte Zellen im Eierstocke, und zwar versettete und vielkernige Zellen aufgeführt, die in allen Altersstadien der Branchiobdella zu treffen sind und mit der normalen Entwicklung der Eier nichts zu thun haben. Die Angaben von Voigt sind von besonderem Interesse, da wir bei einem Evertebraten Vorgänge antreffen, die genau mit solchen bei Vertebraten, z. B. beim Feuersalamander, übereinstimmen. Aus Analogiegrunden darf man annehmen, dass auch bei Branchiobdella die Eizellen mit maulbeerformigen Kernen zu Grunde gehen, und dass keineswegs eine nachträgliche Abrundung der Kerne stattfindet. Die Vermehrung der Eizellen erfolgt, wie es Voigt beobachtete, durch typische Mitosen. Ich habe selbst eine Reihe von Schnittserien von Branchiobdella angefertigt und kann die Richtigkeit der Befunde von Voigt bestätigen; ich habe aber auch Bilder vor Augen gehabt, in welchen solche polymorphe Kerne bereits in eine mehr oder weniger große Zahl eckiger blasser Kernfragmente zerfallen waren.

Es scheint, dass das Vorkommen der polymorphen Kerne im Hoden

und Ovarium zumal junger Thiere bei Evertebraten und Vertebraten keine Seltenheit ist.

Wenden wir uns jetzt zu den Vertebraten, so finden wir eine größere Zahl von Beobachtungen über Rückbildungsvorgänge bei jüngeren und älteren Ovarien. Ich verweise hier in erster Linie auf die Arbeiten von Pflüger (30), v. Brunn (9), Ruge (36) u. A.

In neuerer Zeit sind noch eine ganze Reihe von Arbeiten über Rückbildungen am Ovarium bekannt geworden, auf die ich hier nicht weiter eingehen will, da in denselben die Frage der Amitose nicht besprochen wird. Dass Rückbildungserscheinungen im Ovarium sowohl mit Amitose als auch ohne jegliche Spur derselben stattfinden, habe ich durch eigenes Studium der Ovarien von Säugethieren (Maus, Kuh), Vögeln (Krähe, Grünspecht, Ente), Reptilien (Anguis fragilis, Tropidonotus) und Amphibien (Rana, Triton, Salamandra) feststellen können.

Der Untersuchung der Ovarien von Salamandra maculosa habe ich besondere Aufmerksamkeit geschenkt und eine große Zahl von Eierstöcken von Thieren verschiedensten Alters auf Schnittserien studirt. Besonders wichtige Bilder von Amitose erhielt ich bei ganz jungen Weibchen. In Fig. 13 habe ich einen Längsschnitt durch das Ovarium eines solchen jungen Thieres abgebildet. Beinah in jedem Ovarium fand ich übrigens neben einander vollkommen normale Eizellen mit bläschenförmigem ruhenden Kern, verschiedene Phasen der Mitose der Ureier, polymorphe Kerne, hantelförmige Kerndurchschnürungen und knospenförmige Amitosen. Dieselben Bilder erhielt ich auch bei der Durchsicht meiner Schnittserien von den Ovarien von Tritonen, Fröschen und Kröten. In den älteren Ovarien der Amphibien ist das Vorkommen von Amitose viel seltener zu beobachten, doch sind Degenerationserscheinungen ohne Amitose recht häufig zu finden. Wesshalb so viele Sexualzellen im Hoden und Ovarium, ja auch schon in der Genitalanlage vor der geschlechtlichen Differenzirung zu Grunde gehen, ist schwer zu sagen, man wird in erster Linie an nicht genügende Ernährung denken müssen.

Auf die verschiedenen Arten der Kerndegenerationen in Sexualzellen kann ich hier nicht näher eingehen. Mit Recht haben Flemming und Hermann diesen Vorgängen besonderes Interesse geschenkt. Ich selbst habe bei meinen Untersuchungen über Sexualzellen eine so erstaunliche Fülle von Mannigfaltigkeiten im Processe der Kerndegeneration vor Augen gehabt, dass ich ein vergleichendes Studium dieser verschiedenen Degenerationsmodi für eine recht dankbare Aufgabe halten möchte.

## Über das Verhalten der Attraktionssphären und ihrer Centrosomen bei den Amitosen der Sexualsellen von Salamandra mac. und anderen Amphibien.

Seit der wichtigen Entdeckung E. VAN BENEDEN'S (4), dass die Attraktionssphäre jund ihr Centralkörper (= Centrosoma) ein permanentes Organ der Zelle ist und eine allgemeine Verbreitung bei allen Zellarten hat (mindestens bei solchen, die sich mitotisch theilen), sind bekanntlich in einer Reihe von Fällen auch bei ruhenden Zellen mit bläschenförmigem Kerne ein oder zwei Centrosomen, die manchmal von einer deutlichen Strahlung umgeben waren, beschrieben worden.

Was lag nun näher, als auch bei Amitosen das Vorkommen und Verhalten der Attraktionssphären und Centrosomen eingehend zu studiren, durfte man doch erwarten, durch sorgfältige Beobachtungen wichtige Aufschlüsse über eine aktive Betheiligung dieser Gebilde bei der amitotischen Kerndurchschnürung zu erhalten.

Wenn nun aber einstweilen die auf diesem Gebiete erzielten Resultate immer noch recht dürftige sind, so liegt dies einerseits an der Kleinheit der in Rede stehenden Körper, andererseits an der Schwierigkeit geeignete Konservirungs- und Färbungsmittel ausfindig zu machen. Die zur Zeit üblichen Methoden sind bekanntlich für diesen speciellen Zweck nicht völlig ausreichend und es gelingt meist nur in besonders glücklichen Fällen die Attraktionssphären und Centrosomen bei ruhenden und sich amitotisch theilenden Kernen mit befriedigender Deutlichkeit zur Anschauung zu bekommen.

Die besten Präparate erhielt ich durch längere Behandlung mit der Flemming'schen Flüssigkeit oder der Hermann'schen Lösung, sowie durch die von mir angegebenen Mischungen von Pikrinessigosmiumsäure und zumal der von Pikrinessig-Platinchloridosmiumsäure. Die Färbung mit Safranin-Gentian-Orange nach Flemming glückte mir nur in seltenen Fällen, dagegen gaben mir Hämatoxylinfärbungen gute und klare Bilder (cf. I. Theil, p. 402).

Beiläufig möchte ich hier bemerken, dass bei den Amitosen der Sexualzellen, die als Attraktionssphären und Centrosomen interpretirten Körper durchgängig viel klarer zur Anschauung kommen als bei Somazellen und hier oft ohne Anwendung komplicirter Methoden erkannt werden können.

Wenn ich nun im Folgenden einige meiner über das Verhalten der Attraktionssphären und Centrosomen bei der Amitose gemachten Beobachtungen bekannt gebe, so geschieht es nur desshalb, weil ich in
meinen Abbildungen vielfach Körper eingezeichnet habe, die sehr wohl
als Attraktionssphären, beziehungsweise Centrosomen, gedeutet werden

können. Im Übrigen habe ich die Überzeugung gewonnen, dass wir erst ein viel größeres vergleichendes Material beibringen müssen, ehe wir in dieser interessanten Frage zu einem entscheidenden Urtheil berechtigt sind. Ein flüchtiger Blick auf meine Abbildungen genügt, um eine große Mannigfaltigkeit in der Gestalt, Lagerung, Zahl und Anordnung der Attraktionssphären und Centrosomen erkennen zu lassen, so dass von einem einheitlichen Verhalten dieser Gebilde auch bei dem gleichen Gewebe desselben Thieres gar nicht die Rede ist, geschweige denn an eine Gleichmäßigkeit des Verhaltens bei den Amitosen der Sexualzellen und der Somazellen gedacht werden kann.

Bevor ich nun zu meiner speciellen Beschreibung übergehe, will ich daran erinnern, dass auch bei den Mitosen das Verhalten der Attraktionssphären und Centrosomen nicht immer genau das Gleiche ist. Beispielsweise sind die Angaben über den feineren Bau der Attraktionssphären und Centrosomen der Mitosen von Salamandra maculosa einigermaßen von denen bei Ascaris megalocephala verschieden, ja die diesbezüglichen Befunde von Boveri(7), van Beneden(4), Brauer (8) bei Mitosen der Sexualzellen von Ascaris megalocephala stimmen keineswegs genau mit einander überein 1. Wir wissen ferner, dass Attraktionssphären und Centrosomen vom Beginn der Spindelfigur

<sup>1</sup> Die Centrosomen von van Beneden und Neyr (5) sollen aus einem Häufchen kleiner Körner bestehen und von einem hellen Hof umgeben sein, der als Markschicht (zone médullaire) bezeichnet wird (cf. Bovert [7]). Die Markschicht soll nach den belgischen Autoren von spärlichen radialen Fädchen durchzogen sein, die sich an das Centralkörperchen ansetzen. Letztere Angabe konnte Boven auf Grund eigener Untersuchungen desselben Objekts nicht bestätigen (l. c. p. 760), indem die radialen Fädchen auf seinen Präparaten nicht sichtbar waren. Ob das Centrosoma der belgischen Forscher dem ganzen aufgequollenen Centrosoma Boven's oder nur dem centralen Korn desselben entspricht, lässt Boven unentschieden. Über Gestaltsveränderungen der Centrosomen während des Verlaufs der Mitose macht Boveri folgende Angaben. Die Centrosomen sind zur Zeit, wo nur eine Archoplasmakugel im Ei besteht, sehr klein, quellen aber, während das Archoplasma in zwei Kugeln sich spaltet, auf das Vier- bis Sechsfache ihres ursprünglichen Durchmessers auf und erscheinen während der Ausbildung der Spindel als relativ große blasse Kugel mit einem kleinen Korn im Centrum. Wenn der Process der Spindelbildung sich seinem Ende nähert, nehmen sie wieder an Größe ab. Das centrale Korn im Boveri'schen Centrosoma wurde auch von Brauer bei Ascaris megalocephala gefunden. Van Beneden (4) unterscheidet den kompakten centralen Bereich des Strahlensystems als sphère attractive von den peripheren Fibrillen, in gleicher Weise wird in einer späteren Arbeit von van Beneden und Neut diese Trennung festgehalten, wozu nach Boveri kein Grund vorliegt, da beide Theile aus der ursprünglich kompakten gleichmäßig körnigen Archoplasmakugel hervorgegangen sind. Die peripheren feinen Fädchen repräsentiren nach Bovern nur die modificirte Rindenschicht dieser Kugel.

bis zur Rückkehr in das Ruhestadium der Tochterkerne aus dem Dispirem bedeutende Veränderungen in Größe und Gestalt erfahren können.

Dass übrigens die Centrosomen keineswegs immer rund sind, wurde bereits von Flemming hervorgehoben, bei Leukocyten fand genannter Autor häufig länglich geformte Centrosomen. In neuester Zeit hat ZIMMERMANN (49) in Pigmentzellen von Fischflossen längliche und stabförmige Centrosomen gefunden; die Attraktionssphären zeigten dem entsprechend gleichfalls erhebliche Abweichungen vom gewohnten Schema.

Fragen wir jetzt, wie eigentlich der Bau einer typischen Attraktionssphäre nebst Centrosoma beschaffen ist, so ist zur Zeit eine definitive Antwort nicht gut zu geben, da bei so sorgfältig untersuchten Objekten wie Ascaris megalocephala und Salamandra maculosa gewisse Verschiedenheiten vorzukommen scheinen.

In Übereinstimmung mit Flemming und Hermann habe ich in den verschiedenen Geweben von Salamandra maculosa eben so wie bei allen anderen von mir untersuchten Vertebraten und Evertebraten stets nur einen relativ einfachen Bau der in Rede stehenden Gebilde gefunden. Das Centrosoma war von einem Strahlenkranz umgeben, der in vielen Fällen nicht bis an das Centrosoma heranreicht, vielmehr einen hellen Hof um letzteres frei lässt, welcher der Zone medullaire van Beneden's entsprechen dürfte; in manchen Fällen treten aber die Strahlen direkt an das Centrosoma an. Von einem centralen Korn im Centrosoma, wie es von Boyeri bei Ascaris megalocephala gefunden wurde, eine Beobachtung, die durch die Bestätigung von Seiten Brauer's über jeden Zweifel erhaben ist, habe ich bei meinen Objekten bis jetzt nichts wahrnehmen können, ferner konnte ich niemals im Strahlensystem einen kompakteren centralen Bereich und einen peripher fibrillären, wie es van Beneden bei Ascaris megalocephala beschreibt, erkennen. Im Gegensatz zu meinen Befunden stehen die Angaben von Moore (28). der bei Sexualzellen von Salamanderlarven, die aus dem Mutterthier herausgeschnitten waren, in der geschlechtlich noch nicht differenzirten Genitalanlage Sphärenbilder gefunden hat, die den von van Beneden bei Ascaris megalocephala beschriebenen direkt zu vergleichen wären.

By whatever means it has been brought into view, there is always presented in this particular phase of celle life one or two central bodies, immediately surrounded by the light zone, ,medullary corpuscule of van Beneden, across which can be traced a few broad radial bands, putting the central body (or bodies) in connection with a large and pale granulous sphere, the archoplasm, the radiation of whose granules is centred to the ,medullary zone as a whole, and not directly towards

the central body, as in the ,spheres' of van Beneden. The further relation of these constituent parts and the general protoplasmic radiation of the cell are identical with that obtaining in the segmentation spheres of Ascaris. As I have already said, all these parts are never visible at once in any attraction-sphere of Flemming etc. «

In wie weit diese auf Salamandra maculosa bezüglichen abweichenden Angaben auf Konservirungs- und Färbungsverschiedenheiten zurückzuführen sind, muss einstweilen dahingestellt bleiben.

Haben wir so eine große Mannigfaltigkeit in der Größe und Gestalt der Attraktionssphären und Centrosomen bei Mitosen kennen gelernt, darf es uns um so weniger wundern, bei der Amitose noch mehr Besonderheiten zu begegnen.

Bedenkt man, dass in allen Fällen der Amitose die Kerne einen mehr oder weniger auffallenden degenerativen Habitus verrathen, so ist es wohl begreiflich, dass auch die Attraktionssphären und Centrosomen regressive Veränderungen eingegangen sind. Ob aber die Ursache der Amitose durch Veränderungen des Kernes oder durch solche der Attraktionssphären und Centrosomen bedingt ist, kann erst entschieden werden, wenn festgestellt ist, welchen aktiven Antheil Attraktionssphären und Centrosomen bei Kerntheilungsvorgängen nehmen.

Von den Autoren, welche wichtigere Angaben über Attraktionssphären etc. bei den Amitosen der Sexualzellen der Amphibien gemacht haben, muss in erster Linie Meves (37) genannt werden, der, wie schon oben mehrfach erwähnt wurde, seine Studien an den Hodenzellen von Salamandra maculosa anstellte. Meine eigenen Beobachtungen an demselben und anderen Objekten stimmen mit den Resultaten von Meves nicht völlig überein. Die Zellen (Spermatogonien) mit polymorphen Kernen unterscheidet genannter Autor scharf von solchen mit hantelförmigen Kerndurchschnürungen.

In den ersteren konnte Meves niemals die hellen, scharf kontourirten Körper, die als Sphären zu deuten wären, aussinden, vielmehr sah er statt derselben dunkle, körnige Massen, welche den Kern wie eine Hohlkugel umschließen, jedoch so, dass an verschiedenen Stellen Zwischenräume bleiben. Meves ist nun zu der Annahme geneigt, dass ein Übergang der Körnerhausen zu Sphären stattsinde. Wie wir bereits oben sahen, glaubt dieser Autor, dass im Frühjahr die polymorphen Kerne sich abrunden und dass gleichzeitig damit die Körnermassen, welche den Kern umgeben, sich mehr und mehr auf eine Stelle zusammenziehen, so dass sie ihn bald nur noch zu einem Theil schalenförmig umsassen. Durch ein weiteres Zusammendrängen auf einen dichteren Hausen entstände dann eine Sphäre. Es sollen die beiden

Processe Abrundung des Kernes und Rekonstitution der Sphäre häufig neben einander einhergehen. In manchen Zellen mit runden Kernen verbleibe aber die Körnermasse in aufgelöstem Zustande durch den ganzen Sommer hindurch, auch könne die Rückkehr des Kernes zum runden Zustand der Rekonstitution der Sphäre voraneilen.

Bereits auf p. 465 sprach ich mich gegen die Annahme von Meves aus, wonach die polymorphen Kerne des Herbstes und Winters sich im Frühjahr wieder abrunden. Ich halte es auch nicht für richtig, dass die von Meves besprochenen Körnerhaufen mit der Sphäre in einem genetischen Verhältnis stehen. In einer ganzen Reihe von Fällen habe ich in Zellen mit solchen Körnerhaufen die von Meves als Sphären bezeichneten Körper recht deutlich gesehen, und ich bin daher der Ansicht, dass die Körnerhaufen mit Attraktionssphären gar nichts zu thun haben (vgl. Fig. 3, 5, 6, 7). Welches aber die Bedeutung dieser Körnerhaufen ist und aus welcher Ursache sie entstehen, kann ich nicht sagen. Es ist wohl möglich, dass sie mit Degenerationsvorgängen im Inneren des Zellplasma in Beziehung zu setzen sind.

In den Zellen mit polymorphen Kernen aus der Genitalanlage geschlechtlich noch nicht differenzirter Salamanderlarven, sowohl solchen, die ins Wasser abgesetzt waren, als solchen, die ich aus dem Uterus herausschnitt, fand ich diese Körnerhaufen nur in relativ seltenen Fällen. Dieselben treten tibrigens nicht bei allen Konservirungsmethoden gleich deutlich hervor; während sie bei sämmtlichen Osmiumgemischen besonders scharf zu erkennen sind, kann man sie bei Konservirung in Sublimatalkohol nur undeutlich wahrnehmen; man könnte an eine fettige Degeneration denken.

Dass übrigens die Attraktionssphäre zeitweise in Form von Körnerhausen austreten kann, will ich nicht bestreiten; bekanntlich ist ein solches Vorkommnis durch Bovert für Ascaris megalocephala und von Hermann für Proteus anguineus beschrieben worden. Ich habe selbst bei vielen Hodenzellen der verschiedensten Metazoen im Stadium der Ursamenzellen neben dem völlig ruhenden bläschenförmigen Kern im Zellplasma eine dunkel gefärbte körnige Plasmamasse gesehen, in welcher hin und wieder ein oder zwei Centrosomen lagen; diese Körnermasse entspricht offenbar dem Archiplasma oder Archoplasma der Autoren; das Archiplasma beim Salamander ist aber von den in Rede stehenden Körnerhausen völlig unabhängig und beide kommen neben einander vor.

Die hantelförmigen Kerndurchschnütrungen bei Sexualzellen des Salamanders beanspruchen ein besonderes Interesse, da Meves bei seinen Studien über die Kerntheilungen des Hodens bei solchen »Achteroder Hantelformen« ein eigenartiges Verhalten der Attraktionssphären konstatirte. Der eingeschnürte Kern war von einem blassen bandförmigen Ringe umgeben, den genannter Autor als Sphäre deutet. Zu Gunsten dieser Auffassung spreche der Umstand, dass man in solchen Zellen niemals einen anderen Körper findet, den man eventuell als Sphäre in Anspruch nehmen könnte.

Meine eigenen Beobachtungen an den gleichen Zellen des Regenerationsfeldes von Salamandra maculosa bestätigen den Befund von MEVES, wie aus einem Vergleich meiner Fig. 40 mit den von MEVES gegebenen Fig. 5, 6, 7 deutlich hervorgeht. Ich habe auch ganz ähnliche Bilder im Hoden von Tritonen aufgefunden. Es braucht kaum darauf hingewiesen zu werden, dass der bandförmige Ring, welcher nach Art eines Saturnringes den Kern umgiebt, auf Schnitten nur stückweise zur Anschauung kommen kann; in vielen Fällen findet man in den beiden Einbuchtungen nicht weit von dem eingeschnürten Kerne jeweils einen blassen, bald runden, bald ovalen Körper, welcher den Querschnitt des Ringes darstellt; in besonders glücklichen Fällen und dicken Schnitten kann man aber auch eine Ringhälfte intakt zu sehen bekommen (Fig. 10). Meyes gelang es, auf zwei auf einander folgenden Schnitten festzustellen, dass in dem ersten von beiden ein helles Band über, in dem zweiten aber ein solches unter der Einschnürungsstelle des Kernes verläuft 1. c. (Fig. 6 u. 7). Es soll nun, während die Einschnürungsstelle schmäler wird, der Sphärenring, welcher dem Hals der Einschnttrung immer ziemlich dicht anliegt, dicker werden1.

Meves ist auf Grund seiner Beobachtungen zu der Annahme geneigt, dass die ringförmige Sphäre einen mechanischen Einfluss auf die Kerntheilung ausübt, wofür auch das Vorhandensein eines Stranges von Sphärensubstanz in jeder Kernbucht bei dem in drei Theile sich zerlegenden Ringkerne spräche.

Eine definitive Entscheidung ist in dieser Frage einstweilen nicht zu geben, da wir über das Verhalten der Sphäre während des gesammten Verlaufes der Kerndurchschnürung nicht genügend unterrichtet sind, auch betont Meves selbst, dass er sich über das Verhalten der Sphäre in den Endstadien der Theilung keine völlige Klarheit verschaffen konnte.

Ich erinnere übrigens hier daran (cf. p. 466), dass die hantelförmigen Amitosen relativ selten zur Anschauung kommen und die

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup> Bei hantelförmigen Amitosen von Somazellen habe ich nie eine Andeutung eines Sphärenringes finden können, manches Mal sah ich in den Einbuchtungen je einen runden Körper (Sphäre?) im Zellplasma liegen, vgl. Tafel IX, Fig. 42 i.

Sphärenringe nur bei glücklicher Schnittrichtung mit befriedigender Klarheit wahrgenommen werden können.

Beiläufig möchte ich hier noch auf einige Gestaltsveränderungen der Sphären hinweisen, auf welche Mevss bei Untersuchungen über die Entstehung von Ringkernen ebenfalls im Hoden von Salamandra maculosa aufmerksam machte. Er fand die rekonstituirte Sphäre ei-, birn- oder kegelförmig. Die Birnenformen sollen den Übergang zu ungefähren Stecknadelformen bilden. Durch Anschwellung des stecknadelförmigen Fortsatzes resultirten Hantel-, bezw. Stangenkugeln, eben so kämen sehr kurze, plumpe und längere Stäbchenformen der Sphäre vor. Mevss hält alle diese von der Kugelgestalt der Sphäre abweichenden Formen als nur für eine Zeit bestehende Vorstadien der Kugelform.

Wir haben im vorigen Abschnitte festgestellt, dass bei den Amitosen der Sexualzellen und auch bei denen der Somazellen von Amphibien eine große Mannigfaltigkeit der Gestalt, Größe, Zahl und Anordnung der Attraktionssphären und eben so der Centrosomen beobachtet wurde.

Ob aber für jede bestimmte Form oder Unterabtheilung der Amitose ein besonderes Verhalten der Attraktionssphäre charakteristisch ist, bleibt zunächst unentschieden; dass eine Theilung der Attraktionssphäre bei der Amitose stattfinden kann, ist nach meinen Präparaten Fig. 9, 11, 12 a, c, f) sicher; ob sie aber immer stattfinden muss, ist unwahrscheinlich. Man findet zwar häufig bei Amitosen zwei Centrosomen von nur einem gemeinsamen Strahlenkranz umgeben, in solchen Fällen ist es aber keineswegs ausgeschlossen, dass bei einem weiteren Auseinanderrücken der Centrosomen auch noch eine Theilung der Attraktionssphäre stattfinden kann. Bereits früher habe ich diesbezägliche Abbildungen von Kernen von Randzellen (Follikelzellen) aus dem Hoden von Gryllotalpa gegeben; neben dem einen Kern, der im typischen Ruhestadium war, lagen zwei winzige Centrosomen ohne Spur einer Strahlung; neben dem anderen Kern lagen in einer Einbuchtung, die auf Amitose hindeutete, zwei Centrosomen, welche von einer gemeinsamen deutlichen Strahlung umgeben waren. Niemals habe ich bei dem gleichen Objekte in den Randzellen, die häufig Amitose erkennen ließen, zwei Attraktionssphären auffinden können (34 c). Bei den Amitosen von Sexualzellen des Salamanders und der Tritonen habe ich häufig nur eine aber recht große Sphäre mit Strahlung gesehen; nicht selten fand ich aber auch zwei kleinere Attraktionssphären, die gleichfalls eine deutliche Strahlung erkennen ließen (cf. Tafel VIII).

Bei polymorphen Kernen des Regenerationsfeldes von Salamandra maculosa konnte ich mehrfach eine größere Zahl kleiner Sphären zählen,

Zeitschrift f. wissensch. Zoologie. LVII. Bd.

die in den verschiedenen Einbuchtungen gelegen waren. Man wird daran denken können, dass die größere Zahl von Sphären aus einer großen Sphäre durch Theilung, beziehungsweise Zerfall derselben entstanden ist, ob aber aus einer solchen Anzahl von Sphären sich wieder eine große Sphäre rekonstituiren kann, erscheint mir wenig wahrscheinlich.

Die Frage, ob die Attraktionssphären und Centrosomen bei den Amitosen eine ganz bestimmte Lage in der Zelle einnehmen, ist noch nicht entschieden, ich glaube aber nicht daran. Bei eingebuchteten Kernen findet man diese Gebilde allerdings meistentheils in den Einbuchtungen gelegen, zumal bei einseitig eingebuchteten Kernen, eben so liegen bei Ring- und Lochkernen die Centrosomen und ihr Strahlenkranz recht häufig im Inneren des Ringes oder Loches; ich habe aber häufig genug Ausnahmen von diesem scheinbar regelmäßigen Verhalten feststellen können.

Wenn man die Amitose überhaupt für etwas Degeneratives hält, so erscheint es keineswegs auffallend, dass das Verhalten der Attraktionssphären und Centrosomen keine deutliche Gesetzmäßigkeit zeigt; während in der Mitose die größte Regelmäßigkeit herrscht, ist das, was man Amitose nennt, kein scharf bestimmter Vorgang, und demgemäß sind auch die Befunde so verschiedenartig.

In Betreff näherer Einzelheiten über die Gestalt und die Lageverhältnisse der Attraktionssphären bei Ringkernen des Salamanderhodens verweise ich auf eine jüngst erschienene Arbeit von Meves (27b), ich möchte hier nur daran erinnern, dass ich bereits betont habe, dass Ringkerne zwar sehr gut im Anschluss an eine nicht völlig normal verlaufende Mitose entstehen können, dass aber späterhin die so entstandenen Tochterkerne sich höchst wahrscheinlich nur noch amitotisch theilen werden.

#### Über das Verhalten der Centrosomen während der Ruhe der Kerne.

Während der größte Theil der Autoren die Auffassung vertritt, dass die Centrosomen nach Beendigung einer Mitose im Zellplasma verbleiben und somit keine eigentlichen Kernbestandtheile sind, hat bekanntlich O. Herrwig die Ansicht geäußert, » dass die Centralkörperchen für gewöhnlich Bestandtheile des ruhenden Kernes selbst sind, indem sie nach der Theilung in seinen Inhalt eintreten und bei der Vorbereitung zur Theilung in das Protoplasma wieder austreten. Das oder die Centralkörperchen verblieben nur in ganz bestimmten Fällen, während der Kernruhe im Zellplasma und stellten gewissermaßen einen Nebenkern neben dem Hauptkern dar «.

Zu Gunsten dieser Auffassung spricht eine interessante Beobachtung von Brauer (8), dem es beim Studium der Spermatogenese von Ascaris megalocephala gelang, nicht nur das Centrosoma im ruhenden Kern nachzuweisen, sondern auch die Theilung des Centrosomas im Kerne und den Austritt der beiden Tochtercentrosomen aus dem Kern in das Zellplasma festzustellen. Nach Brauer hat "der bisher stark betonte Gegensatz zwischen Centrosom und Kern keine Berechtigung mehr".

Wenn ich nun auch an der Richtigkeit der Brausn'schen Beobachtungen nicht zweifle, so möchte ich doch auf diesen einzelnen Befund hin die Streitfrage keineswegs als endgültig entschieden ansehen.

Dass in vielen Fällen die Centrosomen auch während der Ruhe der Kerne im Zellplasma verbleiben und nicht in den Kern eintreten, darf als sicher gelten, und ist ja auch von O. Herrwig für besondere Fälle zugegeben worden. Es liegt nicht in meiner Absicht alle derartigen von den Autoren in neuester Zeit beobachteten Beispiele hier anzuführen, ich möchte nur einige eigene Befunde in Kürze mittheilen, welche meine Bedenken rechtfertigen.

In Übereinstimmung mit FLEMBUNG sah ich häufig bei Leukocyten des Feuersalamanders und der Tritonen, eben so aber auch bei fixen Zellen der Epithelien und Endothelien derselben Thiere neben dem ruhenden bläschenförmigen Kern ein oder zwei unverkennbare Centrosomen.

Die Lage dieser Centrosomen ist eine wechselnde; ich fand sie beispielsweise bei länglichen Zellkernen aus der Haut von Salamandraund Tritonlarven recht häufig an einer Spitze des Kernes, hin und wieder aber auch an einer Längsseite. In einigen Fällen konnte ich nur ein einziges meist größeres Centrosom auffinden, meistens aber erkannte ich deren zwei, die vermuthlich durch Theilung des einen größeren entstanden waren.

Ganz ähnliche Verhältnisse wie bei Somazellen konnte ich bei Sexualzellen konstatiren. Nicht selten fand ich bei Ursamenzellen und indifferenten Keimzellen von Amphibien (Salamandra, Triton, Rana) neben dem völlig ruhenden bläschenförmigen Kern einen größeren oder zwei kleinere kugelige Körper, die man als Sphären deuten kaun. Ein dunkles Korn innerhalb dieser Kugeln, welches in einigen allerdings seltenen Fällen wahrgenommen werden konnte, dürfte ein Centrosoma darstellen. Bei meinen Objekten erfolgt also auf jeden Fall die Theilung der Sphäre und des Centrosomas nicht im Kern, wie es Brauer für

<sup>1</sup> Während des Druckes dieses Aufsatzes erschien eine Arbeit von Brauer » Zur Kenntnis der Spermatogenese von Ascaris megalocephala«, in welcher die Herkunft des Centrosoma eingehender besprochen wird (Arch. f. mikr. Anat. Bd XLII).

Digitized by Google

Ascaris megalocephala angiebt, sondern im Zellplasma außerhalb des Kernes.

Meine Beobachtungen an Sexualzellen bei Evertebraten haben genau das gleiche Resultat ergeben.

Auf Schnittserien durch den Hoden von Astacus sind mir vielfach Ursamenzellen und Samenmutterzellen zur Anschauung gekommen, in welchen neben dem völlig ruhenden runden und in jeder Beziehung normalen Kern eine oder zwei Kugeln, die manchmal eine Verbindung erkennen ließen, gelegen waren. Diese Kugeln wird man als Sphären oder Nebenkerne deuten dürfen. Von besonderem Interesse aber ist der Umstand, dass ich in vielen Fällen bei frischem zerzupften Material des Astacushodens dieselben Körper neben dem Kerne erkennen konnte, wenn das Licht abgeblendet wurde.

Bei einer flüchtigen Färbung von frischen Hodenstückchen mit Methylenblau tingirt sich das Zellplasma sehr schnell und intensiv, und dann fallen die nicht gefärbten in der Einzahl oder Zweizahl vorkommenden Körper sehr deutlich auf <sup>1</sup>.

Ich glaube, dass nach den angeführten Beispielen ein Eintreten der Centrosomen nach der Mitose in den Kern und ein Austreten der innerhalb des Kernes getheilten Centrosomen in das Zellplasma bei Beginn einer neuen Mitose sicherlich nicht als allgemein gültige Regel angesehen werden darf, da ein solches Verhalten nicht einmal für alle Sexualzellen zutrifft.

Gesetzt aber den Fall, dass bei Sexualzellen, die sich bekanntlich häufig recht schnell hinter einander theilen, die Gentrosomen nach der Mitose regelmäßig wieder in den Kern zurücktreten würden, so dürfte man ein solches Verhalten bei Somazellen, bei welchen auf jede Mitose ein längeres Rubestadium des Kernes folgt, mit um so größerer Wahrscheinlichkeit erwarten.

Wie ich aber bereits oben betonte, trifft dies bei Leukocyten und fixen Gewebssellen des Salamanders und anderer Amphibien keineswegs zu, wenigstens nicht in allen Fällen. Bei Amitosen sind die in Rede stehenden Verhältnisse besonders schwer nachzuweisen, man kann auch ruhenden Kernen keineswegs stets mit Sicherheit ansehen, ob sie sich fernerhin mitotisch oder amitotisch theilen werden, nach meinen Präparaten aber ist es so gut wie ausgeschlossen, dass nach einer Amitose die Centrosomen in die Tochterkerne eintreten. Die Frage

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup> In letzter Zeit habe ich mich davon überzeugt, dass bei Astacus in den Hodenzellen außer unverkennbaren Sphären ein relativ großer Nebenkern zu erkennen ist, welcher auch bei sämmtlichen Phasen der Mitese aufgefunden werden kann.

von der Herkunft der Centrosomen und ihr Verhalten während des Ruhezustandes des Kernes bedarf nach der vorstehenden Auseinandersetzung noch eingehender vergleichender Studien<sup>1</sup>.

## Schlussbemerkungen.

Auf Grund zahlreicher empirischer Untersuchungen glaube ich zu folgenden Schlussfolgerungen berechtigt zu sein: Die bei Sexualzellen beobachteten Amitosen stehen mit meinen über Amitose bei Somazellen festgestellten empirischen und theoretischen Resultaten in keinem Widerspruch, vielmehr im besten Einklang.

Wenn im Hoden, dem Ovarium, oder der geschlechtlich noch nicht differenzirten Genitalanlage Amitose geschen wird, so findet dieselbe entweder an den vergänglichen Umhtllungszellen (Follikelzellen, Cystenzellen, Follikelepithel) statt, oder an Sexualzellen, die sich nicht weiter entwickeln und degeneriren.

Die Angaben der Autoren, welche behaupten, dass sich in den Theilungscyklus der Ei- oder Samenzellen Amitosen einschieben, müssen mit der größten Vorsicht aufgenommen werden; da sie einer großen Zahl empirischer Befunde und eben so theoretischen Erwägungen direkt widersprechen. Solche Angaben bedürfen dringend einer Nachuntersuchung und ich zweißle nicht daran, dass sich in allen Fällen die Grundlosigkeit dieser Behauptungen wird klar stellen lassen.

Die Anschauungsweise der Autoren, welche zwischen Amitosen und Mitosen keinen principiellen Unterschied anerkennen wollen, hat nach dem gegenwärtigen Standpunkte unserer Kenntnisse über Kerntheilungsvorgänge überhaupt keine Berechtigung und muss als irrig fallen gelassen werden.

Zool. Institut der Univ. Freiburg i. B., 4. Oktober 1893.

#### Litteraturverzeichnis

- J. Arnold, a) Beobachtungen über Kerne und Kerntheilungen in den Zellen des Knochenmarks. Virkenow's Archiv. Bd. XCIII. 4883. — b) Weitere Mittheilungen über Kern- und Zelltheilungen in der Milz etc. Archiv f. mikr. Anat. Bd. XXXI. 4888.
- 2. K. v. Bardeleben, Über Spermatogenese bei Säugethieren, besonders beim Menschen. Verhandl. d. anat. Gesellsch. Wien. 1892. p. 202—208.
- 3. G. Bellonci, Sui nuclei polimorfi degli cellule sessuali degli anfibi. Bologna 1886.

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup> Über das Verhalten der Nucleolen bei der Amitose werde ich an anderer Stelle berichten.

- 4. E. VAN BENEDEN, Recherches sur la maturation de l'oeuf, la fécondation et la division cellulaire. 4888.
- E. VAN BENEDEN U. NEYT, Nouvelles recherches sur la fécondation et la division mitosique. Mém. Acad. Roy. Belg. 4887.
- 6. D. Biondi, Die Entw. der Spermatozoiden. Archiv f. mikr. Anat. Bd. XXV. 4885.
- 7. TH. BOVER, Zellstudien. 2. Heft. 4888.
- 8. Brauer, Zur Kenntnis der Herkunft des Centrosomas. Biol. Centralbl. 4893.
- A. v. Brunn, Zur Kenntnis der physiol. Rückbildung der Eierstockseier bei Säugethieren. Göttinger Nachrichten 1880. — Die Rückbildung nicht ausgestoßener Eierstockseier bei den Vögeln. Festschrift für Jacob Henle. Bonn 1882.
- 10. J. CARNOY, La cytodièrese chez les Arthropodes. 4885.
- N. Cholodkovsky, Zur Kenntnis der männlichen Geschlechtsorgane der Dipteren. Zool. Anz. 4892.
- 12. Duvernov, Fragments sur les organes génito-urinaires. 1851.
- V. V. Ebner, a) Untersuchungen über den Bau der Samenkanälchen. 1871. —
   b) Zur Spermatogenese bei den Säugethieren. Archiv f. mikr. Anatomie. Bd. XXXI. 1888.
- 44. W. Flemming, a) Beiträge zur Kenntnis der Zelle und ihrer Lebenserscheinungen. Archiv f. mikr. Anatomie. Bd. XVI. 4878. b) Fortsetzung von a. Ebenda. Bd. XVIII. 4880. c) Fortsetzung. Ebenda. Bd. XX. 4884. d) Zellsubstanz, Kern- und Zelltheilung. 4882. e) Zur Orientirung über die Bezeichnung der verschiedenen Formen von Zell- und Kerntheilung. Zool. Anz. Nr. 246. 4886. f) Neue Beiträge zur Kenntnis der Zelle. Archiv f. mikr. Anat. Bd. XXIX. 4887. g) Neue Beiträge zur Kenntnis der Zelle. II. Ebenda. Bd. XXXVII. 4894. h) Attraktionssphären und Centralkörper in Gewebszellen und Wanderzellen. Anat. Anz. VI. Jahrg. Nr. 3. 4894. i) Über Theilung und Kernformen bei Leukocyten und über deren Attraktionssphären. Archiv f. mikr. Anat. Bd. XXXVII. 4894. k) Amitotische Kerntheilung im Blasenepithel des Salamanders. Ebenda. Bd. XXXIV. 4889.
- Joh. Frenzel, a) Die nucleoläre Kernhalbirung. Archiv f. mikr. Anat. Bd. XXXIX.
   b) Die Mitteldarmdrüse des Flusskrebses und die amitotische Zelltheilung. Ebenda. Bd. XLI. 4893.
- G. Gilson, Étude comparée de la spermatogénèse chez les Arthropodes. La Cellule. Tom I, II et IV.
- E. GÖPPERT, Kerntheilung durch indirekte Fragmentirung in der lymphatischen Randschicht der Salamandrinenleber. Archiv f. mikr. Anat. Bd. XXXVII. 4894.
- 48. GRÜNHAGEN, Centralbl. f. d. med. Wiss. 4885. Vorl. Mittheil.
- 49. HATSCHEE, Verhandlungen der anat. Gesellschaft. Berlin 4889.
- 20. H. Henning, Untersuchungen über die ersten Entwicklungsvorgänge in den Kiern der Insekten. I. Theil. Diese Zeitschr. Bd. XLIX. 1890. II. Theil. Ebenda. Bd. LI. 1891. III. Theil. Ebenda. Bd. LIV. 1892.
- 21. F. Hermann, a) Über regressive Metamorphose des Zellkerns. Anat. Anz. 4888.

   b) Beiträge zur Histologie des Hodens, Archiv f. mikr. Anat. Bd. XXXIV.

  1889. c) Beitrag zur Lehre von der Entstehung der karyokinetischen
  Spindel. Ebenda, Bd. XXXVII. d) Die postfötale Histiogenese des
  Hodens der Maus bis zur Pubertät. Ebenda. Bd. XXXIV. 1889.
- O. Hertwig, a) Vergleich der Ei- und Samenbildung bei Nematoden. Archiv f.
  mikr. Anat. Bd. XXXVI. 4890. b) Über pathologische Veränderungen
  des Kerntheilungsprocesses in Folge experimenteller Eingriffe. Internat.
  Beitr. zur wiss. Medicin. Virghow-Festschrift. Bd. I.

- 23. R. Hermons, Die Entwicklung der weibl. Geschlechtsorgane von Phyllodromia (Blatta) germanica. Diese Zeitschr. Bd. Lill. 4894.
- 24. C. K. HOFFMANN, Zur Entwicklungsgeschichte der Urogenitalorgane bei den Anamnia. Diese Zeitschr. Bd. XLIV. 4886.
- E. Korschelt, a) Zur Frege nach dem Ursprung der verschiedenen Zellenelemente der Insektenovarien. Zool. Anz. VIII. Jahrg. 4885. b) Über einige interessante Vorgänge bei der Bildung der Insekteneier. Diese Zeitschr. Bd. XLV. 4887.
- 26. Fa. LEYDIG, Untersuchungen über Fische und Reptilien.
- Fr. Meves, a) Über amitotische Kerntheilung in den Spermatogonien des Salamanders etc. Anat. Anz. VI. Jahrg. 4894. b) Über eine Art der Entstehung ringförmiger Kerne etc. Inaug.-Dissert. Kiel 4898.
- JOHN E. S. MOORE, On the relationship and rôle of the archoplasm during mitosis in larval salamander. Quart. Journal of microsc. science. Vol. XXXIV. 4893.
- 29. M. Nussbaum, a) Zur Differenzirung des Geschlechts im Thierreich. Archiv f. mikr. Anat. Bd. XVIII. b) Über die Veränderungen der Geschlechtsprodukte bis zur Eifurchung etc. Ebenda. Bd. XXIII.
- 30. PFLÜGER, Über die Eierstöcke der Säugethiere und des Menschen. Leipzig 1863.
- 34. C. Pictet, Recherches sur la Spermatogénèse chez quelques invertébrés de la Mediterranée. Dissert. Leipzig 4894.
- PLATNER, Die Karyokinese bei den Lepidopteren als Grundlage für eine Theorie der Zelltheilung. Internat. Monatsschr. f. Anat. u. Histol. Bd. III. 4886.
   Beiträge zur Kenntnis der Zelle und ihrer Theilungserscheinungen. Archiv f. mikr. Anat. Bd. XXXIII. 4889.
- 33. C. RABL, Über Zelltheilung. Morphol. Jahrbuch. Bd. X.
- 34. O. vom Rath, a) Über eine eigenartige polycentrische Anordnung des Chromatins. Zool. Anz. Nr. 334. 4890. b) Über die Bedeutung der amitotischen Kerntheilung im Hoden. Zool. Anz. 4894. c) Zur Kenntnis der Spermatogenese von Gryllotalpa vulg. Archiv f. mikr. Anat. Bd. XL. 4892.
- 35. Fr. Reiner, Untersuchungen über das Verhältnis der von Arnold beschriebenen Kernformen zur Mitose und Amitose. Inaug.-Diss. Kiel 4894.
- G. Ruge, Vorgänge am Eifollikel der Wirbelthiere. Morphol. Jahrbuch. Bd. XV. 4890.
- 37. J. RÜCKERT, `a) Über physiologische Polyspermie bei merobl. Wirbelthieren.
  Anat. Anz. Bd. VII. 4892. b) Zur Entwicklungsgeschichte des Overialeies bei Selachiern. Ebenda. 4892. c) Über die Verdoppelung der Chromosomen im Keimbläschen des Selachiereies. Ebenda. 4893.
- 38. A. Sabatier, a) Sur la spermatogénèse des crustacés décapodes. Compt. Rend. Tom. C. 1885. — b) De la Spermatogénèse chez les Crustacés Décapodes. Travaux de l'Institut de Zoologie de Montpellier etc. 1893.
- 39. Sertoli, Gazetta medica Italiana Lombardi. 4875. 4878.
- 40. Schuberg, Beiträge zur Kenntnis der Amphibienhaut. Zool. Jahrbücher. Bd. VI.
- 44. SPENGEL, Das Urogenitalsystem der Amphibien. Arbeiten des zool.-zoot. Instit. in Würzburg. III.
- 42. Swaen et Masquelin, Étude sur la spermatogénèse. Archives de Biologie. Bd. IV. 1888.
- V. LA VALETTE ST. GEORGE, a) Über die Genese der Samenkörper. Archiv f. mikr.
   Anat. Bd. III. 4867. b) Spermatologische Beiträge. 4.—5. Mittheilung.
   Rbenda. 4885—4887. c) Zelltheilung und Samenbildung bei Forficula auricularia. Ebenda. 4887. d) Über innere Zwitterbildung beim Flusskrebs. Ebenda. Bd. XXXIX. 4892.

- E. Verson, a) La Spermatogenesi nel Bombyx mori. Padova 4889. Zur Beurtheilung der amitot. Kerntheilung. Biol. Centralbl. Bd. XI. 4891.
- W. Voigt, Beiträge zur feineren Anatomie und Histologie von Branchiobdella varians. Arbeiten aus dem zoot. Institut in Würzburg. Bd. VIII. 4888.
- G. v. Wiedersperg, Beiträge zur Entwicklungsgeschichte der Samenkörper. Archiv f. mikr. Anat. Bd. XXV. 1885.
- H. E. Ziegler, a) Die Entstehung des Blutes bei Knochenfischembryonen. Arch. f. mikr. Anat. Bd. XXX. 1887. — b) Die biologische Bedeutung der amitotischen (direkten) Kerntheilung im Thierreich. Biol. Centralbl. 1891.
- 48. H. E. Zirgler u. O. vom Rath, Die amitotische Kerntheilung bei den Arthropoden. Biol. Centralbl. Bd. XI. 4894.
- K. W. Zimmermann, Studien über Pigmentzellen. Archiv f. mikr. Anat. Bd. XLI. 1893.

## Erklärung der Abbildungen.

#### Tafel VIII und IX.

- Fig. 4. Querschnitt durch eine Genitalanlage einer abgelegten Salamanderlarve kurz vor der geschlechtlichen Differenzirung. Vergrößerung eine 750.
- Zelle 1, 5, 8 zeigen polymorphe Kerne; Zelle 5 lässt auf dem Schnitt 6 verschieden große unter einander nicht verbundene runde Kerne, die durch Amitose entstanden sind, erkennen. Zelle 7 stellt einen einseitig eingebuchteten Kern dar. In Zelle 6 liegt neben dem auf einer Seite eingebuchteten Kern in der Einbuchtung eine Sphäre mit zwei Centrosomen. In Zelle 2 sehen wir von oben auf den Dyaster einer Mitose. 42 Schleifen sind anstatt 24 zu zählen (cf. I. Theil). Zelle 5 und 9 befinden sich im Ruhezustand mit bläschenförmigem Kern, in welchem zwei Nucleolen zu erkennen sind. In Zelle 3 sehen wir eine Sphäre mit einem großen Centrosoma (?). Ob die beiden Kerne in Zelle 4 durch Mitose oder Amitose entstanden sind, bleibt dahingestellt, auf jeden Fall ist von einer Zelltheilung keine Andeutung vorhanden, so dass man eher an Amitose denken wird.
- Fig. 2. Eine Sexualzelle aus der geschlechtlich noch nicht differenzirten Genitalanlage einer im Oktober aus dem Mutterthiere entnommenen Salamanderlarve. Vergrößerung etwa 2000. Neben dem polymorphen Kern liegt in der größten Einbuchtung eine strahlenförmige Sphäre mit zwei Centrosomen. Um den Nucleolus erkennt man einen hellen Hof. Die Sexualzelle ist von Randzellen mit eckigen Kernen umhüllt.
- Fig. 8. Eine Sexualzelle aus dem Regenerationsfeld des Hodens von Salamandra maculosa aus dem August. Vergrößerung etwa 4500. Der runde Kern ist von einem mehrfach unterbrochenen Körnerhaufen umgeben, welcher an einer Stelle besondere Entwicklung zeigt. Dicht neben dem Kern und dem Körnerhaufen liegt eine Sphäre.
- Fig. 4. Eine Zelle mit Ringkern aus dem Regenerationsfeld des Salamanderhodens. Oktober. Vergrößerung etwa 2000. Im Inneren des Ringes erkennt man eine Sphäre mit deutlicher Strahlung und großem Centrosoma (?). Der Ringkern ist von einem Körnerhaufen umgeben.
- Fig. 5. Polymorpher Kern einer Sexualzelle aus dem Regenerationsfelde des Hodens von Triton palmatus. Vergrößerung etwa 2000. In einer Einbuchtung des Kerns liegt eine Sphäre ohne erkennbare Strahlung mit einem Centrosoma. Der Kern ist von einem Körnerhaufen umgeben.
  - Fig. 6. Polymorpher Kern einer Sexualzelle aus dem Regenerationsfeld eines

Hodens von Salamandra maculosa. Oktober. Vergrößerung etwa 2000. Eine Sphäre und der Körnerhausen sind sichtbar.

- Fig. 7. Ein einseitig eingebuchteter Kern einer Sexualzelle aus dem Regenerationsfeld von Salamandra maculosa. April. Vergrößerung etwa 2000. Eine Sphäre und der Körnerhaufen sind sichtbar.
- Fig. 8. Ein polymorpher Kern mit vielen Nucleolen einer Sexualzelle aus dem Hoden von Alytes obstetricans mit strahlenförmiger Sphäre und großem Centrosoma. Vergrößerung etwa 2000.
- Fig. 9. Ein hantelförmig eingeschnürter Kern einer Sexualzelle aus dem Hoden von Salamandra maculosa mit zwei Sphären, die eine schwache Strahlung zeigen. Vergrößerung etwa 2000. Wahrscheinlich liegt eine annähernd symmetrische Amitose vor. Die Lage der Attraktionssphären deutet nicht auf Mitose hin. Märzhoden.
- Fig. 40. Bine Sexualzelle aus dem Hoden von Salamandra maculosa mit zwei Kernen und ringförmiger Sphäre (?), von welcher nur ein Theil auf dem betreffenden Schnitte zu erkennen ist. Vergrößerung 4500.
- Fig. 44. Ein polymorpher Kern einer Sexualzelle aus dem Hoden von Triton palmatus mit zwei dicht neben einander liegenden Sphären mit schwacher Strahlung. Vergrößerung etwa 2000.
- Fig. 12. Zellen aus einem abgezogenen Hautsetzen einer Larve von Triton cristatus. Vergrößerung etwa 2000. a, ein polymorpher Kern mit zwei strahlenförmigen Sphären, die sich auf zwei einander gegenüber liegenden Seiten befinden; b, ein Lochkern mit einer centralen Sphäre; c, ein polymorpher Kern mit zwei Sphären auf derselben Kernseite; d, ein polymorpher Kern mit einer großen Sphäre und großem Centrosoma; e, ein Kern mit zwei Löchern; f, ein einseitig eingebuchteter Kern mit zwei Sphären, die in keiner Einbuchtung liegen; g, ein polymorpher Kern mit einer Sphäre; h, zwei Lochkerne; i, ein hantelförmig eingeschnürter Kern mit je einer Sphäre in jeder Einbuchtung ohne erkennbare Ringsorm der Sphäre.
- Fig. 48. Ein kombinirter Längsschnitt durch ein Ovarium eines jungen Weibchens von Salamandra maculosa. Vergrößerung etwa 500. Die Eier werden von Follikelzellen mit undeutlichen Membranen und eckigen Kernen umgeben. Außer normalen Keimbläschen mit charakteristischer Chromatinanordnung kommen viele polymorphe, seltener einseitig eingebuchtete, recht selten hantelförmige Kerne vor. In manchen Fällen liegen neben dem Keimbläschen ein oder mehrere Körper mit schwacher Strahlung, die wohl als Dotterkerne zu bezeichnen sind. Meist zwei Nucleolen sichtbar.



# Notiz über die Nebenhöhle des Geruchsorgans von Gasterosteus aculeatus L.

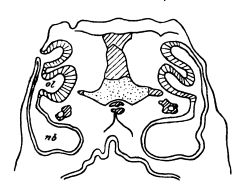
Von

B. Solger in Greifswald.

Mit einer Textfigur.

Die Beobachtung der Ethmoidalgegend des lebenden Thieres lehrt, dass die laterale Nasenwand rhythmisch einsinkt und sich vorwölbt. Dies geschieht isochron mit den zur Aufnahme und Entleerung des Athmungswassers dienenden Bewegungen des Unterkiefers und des Kiemendeckels, und zwar tritt in der bezeichneten Gegend eine flache Grube jedes Mal dann auf, wenn beim Öffnen des Mundes der Unterkiefer nach abwärts geführt wird, während umgekehrt die betreffende Wandung sich ausbuchtet, wenn der Unterkiefer gehoben wird.

Schnittreihen ergaben über die Konfiguration der Nasenhöhle folgenden Aufschluss: Es besteht, wie bei vielen Pharyngognathen, nur eine



Nasenöffnung. Die Kavität. die von hier aus nach abwärts sich erstreckt, zerfällt in zwei Abschnitte, in eine obere, weniger ausgedehnte Regio olfactoria (ol) mit Sinnesepithel, die der Riechgrube ursprunglicherer Formen entspricht und in eine nach anschließende sich größere Anhangs- oder Nebenhöhle (nb), die als eine Anpassungseinrichtung aufzufassen ist.

stellt einen mit indifferentem Epithel ausgekleideten, weiten, blind geschlossenen Sack dar, dessen Grund von der Mundhöhle nur durch die Schleimhaut getrennt ist. Es besteht also hier eine Nebenhöhle, die in regelmäßigem Wechsel Wasser aufnimmt und entleert. Auf einen ausgiebigen Wasserwechsel deutet auch der Umstand, dass in dieser unteren Kavität Infusorien die Bedingungen für ihre Existenz finden.

Greifswald, den 11. Oktober 1893.

## Zur Entwicklungsgeschichte von Ophryotrocha puerilis Clprd. Mecz.

Von

Dr. F. Braem in Breslau.

Mit Tafel X und XI.

Im Mai 1892 war im Zoologischen Institute zu Breslau ein See-wasseraquarium eingerichtet und mit Material aus Rovigno besetzt worden. Im Oktober, als von den größeren Thieren nur noch wenige Reste vorhanden waren, bemerkte ich darin einen kleinen Polychaeten, der in mehrfacher Hinsicht mein Interesse in Anspruch nahm. Er schien gleichsam eine vielgliederige Trochophora darzustellen, indem jedes Segment in der Mitte mit einem vollständigen Wimperkranze versehen war. In großer Zahl krochen die Würmer am Boden und an den Wänden des Aquariums umher, an welchen letzteren sie ihre Eier in rundlichen Häufchen ablegten. Aus den Eiern entwickelten sich alsbald neue Individuen, und noch gegenwärtig, im August 1893, sind einige derselben am Leben und ihre Fortpflanzung vollzieht sich regelmäßig.

Herr Prof. Chun erkannte den Wurm als die von Claparede und Metschnikoff beschriebene Ophryotrocha puerilis, welche später von Viguier 2 wieder aufgefunden und neuerdings von Bonnier 3 zum Gegenstande einer Untersuchung über den Kieferapparat der Euniciden gemacht worden ist.

Was ich den Angaben der genannten Beobachter in Bezug auf den Bau und die Lebensweise des erwachsenen Thieres hinzufügen möchte, ist Folgendes.

- <sup>1</sup> Beiträge zur Kenntnis der Entwicklungsgeschichte der Chaetopoden. Diese Zeitschr. Bd. XIX. 4869. p. 484 ff. Tef. XIII.
- 2 Études sur les animaux inférieurs de la baie d'Alger. Arch. de Zool. exp. 3e sér. T. IV. 4886. p. 447ss. Pl. XXV.
- 8 Sur l'appareil maxillaire des Euniciens. Comptes rendus de l'Acad. Paris 1898.

Zeitschrift f. wissensch. Zoologie. LVII. Bd.

Die Größe der Würmer fand ich beträchtlicher als es bei den bisher untersuchten Exemplaren der Fall war. Claparede und Metschnikoff haben ihre Larven bis gegen 3 mm Länge sich entwickeln und alsdann geschlechtsreif werden gesehen. Viguier glaubt weiter vorgeschrittene Individuen vor sich gehabt zu haben. Eines, welches er abbildet, hat 17 parapodientragende Segmente, kann aber zufolge der angegebenen Vergrößerung nur etwa 2,6 mm gemessen haben. Die größten Exemplare, welche mir vorlagen, und welche zuletzt ganz allein das Aquarium bevölkerten, besaßen 30 bis 35 mit Rudern ausgestattete Segmente und eine Länge von 10 bis 12 mm. Trotz dieser sehr viel bedeutenderen Dimensionen glaube ich keine Ursache zu haben, die Identität der Art in Zweifel zu ziehen, da sich die Würmer in den Aquarien von Claparede vielleicht nicht bis zu ihrer vollen Größe entfalteten und da Viguier überhaupt nur zwei Individuen gesehen hat.

Jedes Segment wird von einem Cilienringe umgeben, der in der Mitte des Segmentes verläuft und dessen Wimpern von vorn nach hinten schlagen, also das Wasser vom Kopfe zum After forttreiben. Es wird dadurch ein beständiger Strom frischen Wassers den Körper entlang geführt, so dass diese Cilien in erster Linie der Athmung zu statten kommen. Das geht auch daraus hervor, dass sie ihre Thätigkeit fortsetzen, wenn das Thier ruht. Außerdem aber unterstützen sie die Lokomotion desselben, die bei den parapodienlosen Jugendformen sogar ausschließlich durch sie bewirkt wird. Später dagegen wird diese Funktion von den Parapodien übernommen und die Cilien betheiligen sich nur sekundär daran. Ich habe ältere Individuen niemals frei umherschwimmen gesehen, wie Viguier angiebt, und ich glaube auch nicht, dass es bei der verhältnismäßigen Plumpheit des Körpers normalerweise geschehen kann. So oft ich einen Wurm nach der Untersuchung in das Aquarium zurücksetzte, sank er schwerfällig zu Boden, wo er sich auf dem Sande kriechend weiter bewegte. Am liebsten schienen die Thiere sich an den Glaswänden des Aquariums aufzuhalten.

Die Cilienreisen gehen ohne Unterbrechung über die Rücken- und Bauchsläche der Segmente hinweg. Die Angabe von Viguire, dass nur die hinteren Ringe vollständig seien, während die mittleren und vorderen auf der Wölbung des Rückens verschwänden, traf für meine Exemplare nicht zu. Eine Unterbrechung findet lediglich an den Seiten der parapodientragenden Segmente statt, indem die Wimperung unmittelbar an der Basis des Parapodiums aufhört, also weder über dasselbe hinweg noch an demselben vorbei läuft. Die Erregungswelle der Cilien schreitet dorsal vom linken zum rechten, ventral vom rechten zum linken Parapodium fort.

An dem vor dem Munde gelegenen Stirnsegment konnte ich mit CLAPAREDE und METSCHNIKOFF drei Wimperkränze unterscheiden, welche daselbst so verlaufen, wie es Taf. XI, Fig. 26 für die Ober-, Fig. 25 für die Unterseite andeutet. Der basale Kranz, welcher dem Munde zunächst liegt, umsäumt den Kopf dicht hinter den oberen und vor den unteren Fühlern. Jederseits von dem oberen Fühlerpaar senkt er sich in die vor den Augen befindlichen Flimmergruben ein. Der mittlere Ring verläuft unmittelbar vor den oberen Fühlern. Den vordersten Ring habe ich auf der Oberseite nicht sicher erkennen können, wohl aber unten und an den Seiten.

Die Wimperkränze werden von einer einzigen Zellreihe gebildet, deren Konstituenten sich durch ihr dichteres Plasma und die stärkere Färbbarkeit von den übrigen, meist blasigen Zellen des Ektoderms unterscheiden (Taf. X, Fig. 4 w). Jede Wimperzelle besitzt einen hellen Cuticularsaum und eine große Anzahl nicht eben sehr langer Cilien. Die Wimperkränze werden vorwärts und rückwärts von je einer Parallelreihe von Blasenzellen begrenzt, welche beim lebenden Thiere als helle Querbinden an den Segmenten hervortreten.

Das Stirnsegment besitzt zwei Paar Fühler, zwei obere und zwei untere, welche mit Tasthaaren besetzt sind. Sie erfahren keine Rückbildung im Alter, wie schon Viguier im Gegensatze zu Claparede und Metschnikoff betont hat. Die oberen Fühler stehen etwas näher beisammen als die unteren, welche ganz an die Seiten des Kopfes gerückt sind.

Unmittelbar hinter den oberen Fühlern wird der mittlere Theil des Kopfes von zwei nach außen konkaven Linien begrenzt (Taf. XI, Fig. 26), welche den Rand zweier seitlicher Vertiefungen bilden, in denen die Fühler, wenn sie nach hinten zurückgelegt werden, wie in einer dazu bestimmten Rinne geborgen sind. Diese Vertiefungen bezeichnen den Eingang zu zwei Flimmergruben (Fig. 26 fl), welche sich zwischen den beiden Segmenten des Kopfes, dem präoralen und dem postoralen (I und II der Figuren), in den Nacken einsenken und an deren Grunde die Augen liegen (Fig. 26 oc). Oberhalb dieser Gruben, der Medianlinie genähert, befindet sich noch ein zweites Paar kleinerer Gruben (Fig. 26 fl'), die schon von Claparede und Metschnikoff gesehen worden sind.

Die Augen der Ophryotrocha liegen, wie eben erwähnt, am Grunde des äußeren Wimpergrubenpaares, und zwar hinter demselben, im postoralen Kopfabschnitte. Am lebenden Thiere erkennt man bei durchfallendem Licht in der Regel nur das dunkle Pigment, welches den hinteren Theil der Krystallkörper bedeckt, die bei auffallendem

Licht als helle, perlmutterglänzende Punkte am Kopfe hervortreten. Jedes Auge besteht, wie Viguier es zeichnet, aus einem rundlichen, linsenförmig abgeplatteten Krystallkörper (Taf. X, Fig. 3 oc; Taf. XI, Fig. 26, 27 oc) und einem dahinter gelegenen Pigmentsack : Taf. X, Fig. 3 P; Taf. XI, Fig. 27 P). Der Krystallkörper wird von drei Zellen gebildet, unter denen die mittelste stets am deutlichsten ist (Taf. XI, Fig. 27 α). Sie besitzt einen auffallend scharf begrenzten ellipsoiden Kern mit rundem Nucleolus. Dieser mittleren Stützzelle, die sich der vorderen Halbkugelfläche des Auges entgegenwölbt, liegt vorn eine kappenförmige Zelle auf, welche stark abgeplattet ist und auf Schnitten nur als ein schmaler Saum hervortritt (Fig. 27  $\beta$ ). Ich glaube dieselbe als Corneazelle bezeichnen zu dürfen, in so fern die vordere Halbkugelfläche des Krystallkörpers von einer zarten Cuticula bedeckt ist, die ihre Entstehung wohl nur jener nächstbenachbarten Zelle verdanken kann. An die hintere, konkave Fläche der Stützzelle grenzt eine dritte Zelle (Fig. 27 y). die ich im Präparate stets stark geschrumpft fand, und in der ich den Kern nicht deutlich erkennen konnte. Ihrer Lage nach möchte ich annehmen, dass sie die hintere, erheblich dickere Cuticularwand des Krystallkörpers abscheidet, und dass sie demnach als Tapetumzelle benannt werden könnte. Dass jene hintere Wand wie ein Tapetum wirkt, dafür spricht der Perlmutterglanz des Auges und die Thatsache, dass die Wand oft von sehr zahlreichen, dunkel gefärbten Lamellen bedeckt wird, während freilich in anderen Fällen eine solche Schichtung kaum wahrnehmbar ist.

An die hintere Fläche des Krystallkörpers treten vom Gehirn her Nerven heran (Fig. 27 n), über deren Verzweigung ich jedoch keine Auskunft zu geben vermag.

Unmittelbar hinter dem Krystallkörper befinden sich eigenthumliche Konglomerate von Zellen, welche bald dicht bei einander liegen, bald weite Zwischenräume erkennen lassen, die von einem protoplasmatischen Netzwerk durchzogen sind 'Fig. 27 P). In diesem Fadenwerk, an dessen Knotenpunkten vereinzelte Kerne liegen, sind Pigmentkörnchen suspendirt, die auch an anderen Stellen des Syncytiums angehäuft sind, bald mehr, bald weniger dicht. Vielleicht dienen die pigmentführenden Zellen dazu, je nach Bedarf den Augenhintergrund abzublenden, doch will ich nicht unerwähnt lassen, dass die in verschiedenen Belichtungszuständen konservirten Thiere keine sichere Stütze für diese Ansicht boten. Die » curieuse disposition de la masse pigmentaire«, welche Viguibra a. a. O. auf Taf. XXV, Fig. 12 und 17 dargestellt hat, beruht auf der Kontraktion der Pigmentsäcke.

Im Allgemeinen zeigt das Ophryotrocha-Auge den Typus des Auges

der Polygordiuslarve. Besonders groß ist die Ähnlichkeit mit dem Auge vieler rhabdocoler Turbellarien, wo ebenfalls ein Krystallkörper und ein dahinter gelegener, in seiner Form sehr veränderlicher Pigmentfleck die Hauptbestandtheile bilden. Die Zeichnung, welche v. GRAFF in seiner Monographie der Turbellarien (Leipzig 1882) Taf. VI, Fig. 11 vom Auge des Mesostoma rostratum entworfen hat, könnte ohne Weiteres auch für Ophryotrocha gelten (vgl. Fig. 17 von Viguier). Bemerkenswerth ist auch, dass nach GRAFF (a. a. O. p. 415) die aus mehreren Zellen zusammengesetzte Linse »nicht den ganzen Pigmentbecher einnimmt, sondern dass im Grunde des letzteren ein Raum übrig bleibt, der auf Querschnitten zwar leer erscheint, im Leben aber wahrscheinlich von einer Flüssigkeit erfüllt ist«. Bei Ophryotrocha ist im hinteren Theile der Linse jene wasserreiche Tapetumzelle gelegen, welche auf Schnitten in Folge ihrer Schrumpfung ebenfalls einen leeren Raum erkennen lässt, so dass hier, wenigstens in physiologischer Beziehung, ganz dasselbe Verhältnis obwaltet.

Die beiden Segmente des Kopfes nebst dem darauf folgenden, gleichfalls parapodienlosen Halssegmente (Taf. XI, Fig. 25, 26 III; Taf. X, Fig. 3 III) stehen sowohl unter einander als mit dem angrenzenden Rumpfsegmente, dem ersten, welches mit Parapodien versehen ist (IV), in offener Verbindung. Erst zwischen dem IV. und V. Segmente beginnen die Septen (Fig. 3 s), um sich von da an regelmäßig von Segment zu Segment zu wiederholen. Während der Hohlraum des Stirnsegmentes, von dem in Fig. 3 nur ein Theil der oberen Decke sichtbar ist, fast ganz vom Gehirn erfüllt ist, wird die Höhlung der nächsten drei Segmente zur Hauptsache von dem umfangreichen Kiefernsack (ph) eingenommen, über dem der enge, aber sehr dehnbare Ösophagus hinzieht. Der letztere geht, sobald er das erste Septum durchbrochen hat, in den voluminösen Magendarm über, der sich durch die ganze Länge des Rumpfes bis in das letzte Segment hinein erstreckt und dessen Zellen an der Innenseite membranlos sind.

An der Grenze zwischen dem II. und III., sowie dem III. und IV. Segmente ragt jederseits ein sackförmiger Zellpfropf in die Leibeshöhle hinein (Fig. 3 Pgs), der von kleinen, gelben, stark lichtbrechenden Kugeln durchsetzt ist. Dieselben sind verschieden an Größe, die größten haben einen Durchmesser von 0,003 mm. Sie liegen einzeln oder zu maulbeerförmigen Gruppen vereinigt innerhalb des Protoplasmaleibes der dem ektodermalen Theile der Leibeswand angehörigen Zellen. Die zwischen dem III. und IV. Segmente gelegenen Säcke sind viel umfangreicher als die zwischen dem III. und III. Ihre Bedeutung ist mir unklar geblieben.

Die Segmente der hinteren Körperhälfte zeigen auf ihrer Dorsalfläche, da, wo diese nach rechts und links in die Seitenwand übergeht. je ein Paar knopfartiger Anschwellungen (Fig. 1 Dr), hervorgerufen durch eine eigenthümliche Differenzirung des Ektoderms. Die Zellen desselben (Fig. 2) sind hier von einer körnigen Masse erfüllt, welche farblos ist und das Ansehen von Dottersubstanz hat. Durch Karmin werden die Kügelchen dieser Masse sehr stark gefärbt. Während an der Basis der Zellen die Kerne erhalten bleiben, ist der protoplasmatische Theil fast ganz in jene körnige Substanz übergegangen, die, wie es scheint, am oberen Ende der Zellen allmählich nach außen entleert wird. Die Zellen, welche zusammen ein kreisförmiges Territorium der Leibeswand inne haben, konvergiren nämlich nach einem gemeinsamen Mittelpunkt, so dass sie, von oben gesehen, das Bild einer Rosette darbieten. In der Mitte, wo ihre Enden einander genähert sind, fehlt die Zellmembran, und hier sieht man auf Schnitten die Körnchen des Inhalts nach außen hervortreten. Wir haben es also mit einer sehr einfach gebauten Druse zu thun, über deren besonderen Zweck ich jedoch keinen Aufschluss zu geben vermag. Überhaupt habe ich niemals eine zeitweilige Entleerung der Drüse beobachtet, auch nicht bei stark kontrahirten oder beunruhigten Thieren. Meine Vermuthung, dass die Drüsen vielleicht dazu dienen könnten, um mit ihrem Inhalt die frisch abgelegten Eier zu umhüllen und dann den jungen Thieren die erste Nahrung zu liefern, fand keine Bestätigung. Übrigens steht die Veranderung, welche das Ektoderm in den Drüsenzellen erfährt, nicht unvermittelt da. Auch sonst kommen im Ektoderm vereinzelte Zellen vor, welche die Körnchenbildung erkennen lassen und die Entwicklung der Drüse gleichsam anbahnen.

Die Cilienreisen laufen über die Drüsen hinweg, ohne dadurch eine erhebliche Störung zu erleiden. Nur im Nabel der Drüse (Fig. 2 \*) ist die Wimperung sistirt.

Morphologisch scheinen die Drüsen jenen Organen verwandt zu sein, welche Ehlers¹ beim Palolowurm (Lysidice viridis Gray) beschrieben hat und von denen je eines in der Medianlinie der Rückenfläche der hinteren Segmente steht. Auch die »Flossendrüsen« der Tomopteris haben einen ähnlichen Bau².

Das letzte Segment (Taf. XI, Fig. 28 in der Ansicht von oben,

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup> Die Borstenwürmer. Leipzig 1864—1868. p. 367 Anm. (Nach Spengel [Oligognathus Bonelliae. Mittheilg. d. Zoolog. Station zu Neapel. III. p. 42] liegen jedoch diese Organe auf der Bauchfläche je einem Ganglion des Bauchmarkes an. Ehlers.)

<sup>&</sup>lt;sup>2</sup> Greef, Über die pelagische Fauna an den Küsten der Guineainseln. Diese Zeitschr. Bd. XLII. 4885. p. 489 u. 443.

Taf. X, Fig. 45 im Medianschnitt) trägt zu beiden Seiten der Afteröffnung zwei lange, mit Tasthaaren besetzte Anhänge, und einen dritten
kürzeren in der Medianlinie unterhalb des Afters. Da dieser Anhang
bei rückläufiger Bewegung des Thieres unter das Segment zu liegen
kommt, so sind Claparede und Metschnikoff der Täuschung verfallen,
dass er im Alter verloren gehe. Außer an den Cirren finden sich Tasthaare auch an der ganzen hinteren Fläche des Segmentes, namentlich
an zwei über der Basis der seitlichen Cirren gelegenen Punkten. Der
unpaare Cirrus trägt an der Spitze zuweilen neben den Tasthaaren
noch einen Flimmerbesatz.

Der Magendarm reicht nicht bis zum After, sondern endigt an der Basis des letzten Segmentes, wo er durch einen ringförmigen Wulst verschlossen ist (Fig. 45, 28 W). Dies ist zugleich der eigentliche Verschluss der Darmhöhle, da der After in der Regel nach außen zu offen steht. Jenseits des Wulstes setzt sich nämlich der Darm noch in eine kurze, mit kräftigen Cilien ausgekleidete Röhre fort (Fig. 45, 28 ah), welche zwar morphologisch, nicht aber physiologisch dem Darm angehört. Sie tritt höchstens während der Kothentleerung in Beziehung zum Darminhalt (auch dies habe ich nicht beobachtet), sonst wird sie vom Seewasser erfüllt. Wie ich an Thieren, die das Schwanzende regenerirten, feststellen konnte, entsteht diese Afterhöhle (Proctodäum) durch Einstülpung der Leibeswand, und jener Wulst bezeichnet die Grenze des entodermalen Darmepithels.

Ophryotrocha ist getrennten Geschlechts, es giebt Weibchen und Männchen. Wenn also Bonner kürzlich unter Betonung des Umstandes, dass die letzteren nicht bekannt seien, die Frage aufwarf, ob wir es bei Ophryotrocha mit einer erwachsenen Form larvalen Charakters oder mit einer Larve zu thun hätten, die vor ihrer definitiven Entfaltung geschlechtsreif wird, so kann diese Frage nunmehr bezüglich des ersten Falles bejaht werden. Die Männchen sind kleiner und schlanker als die Weibchen, doch ist die Zahl der Segmente kaum verschieden. Äußere Geschlechtszeichen anderer Art sind mir nicht aufgefallen.

### Die Eier

bilden sich wie bei allen Anneliden aus den Mesodermzellen des inneren Epithels der Leibeshöhle, und zwar unterhalb des Darmes zu beiden Seiten des Bauchgefäßes, an der hinteren Wand der Diaphragmen, durch welche die einzelnen Segmente von einander geschieden sind. Man sieht die Ovarien (ov) in Fig. 4 im Querschnitt des Thieres, in Fig. 3 im Flächenschnitt dargestellt. Fig. 5 zeigt das bei \* gelegene Ovarium

der Fig. 3 unter starker Vergrößerung. Der linke Zipfel dieser Figur ist der mediane, er enthält die jüngsten Keimzellen, welche ganz allmählich in die Zellen des Peritoneums übergehen und nur durch etwas stärkere Färbung vor ihnen sich auszeichnen. Diese Zellen sind klein, der Durchmesser ihres Kerns beträgt ca. 0,003 mm. Die chromatische Substanz im Kern erscheint körnelig, ein besonderer Nucleolus ist nicht wahrnehmbar. Die Grenzen der Zellen sind sehr undeutlich und erst in den älteren Theilen des Ovariums mit Sicherheit zu erkennen. Die Vermehrung der Keimzellen muss auf akinetischem Wege erfolgen, da Kernspindeln niemals zu sehen sind.

Gegen die Mitte des Ovariums nehmen die Kerne an Größe zu, die chromatischen Körnchen erscheinen gröber und zahlreicher, das Protoplasma ist dunkler gefärbt.

In den ältesten Zellen des Ovariums ist die Häufung der chromatischen Substanz bis zum Extrem gediehen. Die Kerne sind nahezu kugelförmig, während sie in den jüngsten Zellen eine längliche Form besaßen. Gleichzeitig ist in ihnen ein dunkler, runder, schon ziemlich großer Nucleolus sichtbar geworden. Aber nicht alle Zellen haben diese Wandlung erfahren. In einigen, die den jüngeren Ovarialzellen noch näher liegen (Fig. 5 o), ist der Kern klein geblieben, das Chromatin ist feinkörniger und spärlicher, dagegen die Kernmembran um so deutlicher. Der Nucleolus, welcher auch hier scharf hervortritt, ist der Größe des Kerns angemessen. Der auffälligste Unterschied zeigt sich im Plasma. Dasselbe hat einen großen Theil seiner früheren Färbbarkeit eingebüßt und ist viel heller als in den übrigen Ovarialzellen. Auch seine Struktur ist verändert. Sein Inhalt ist körnelig, und gerade die Körnchenbildung scheint seine Färbbarkeit beeinträchtigt zu haben.

Wenn wir die frei in der Segmenthöhle liegenden Eier betrachten, so erhalten wir Aufschluss über die angedeutete Differenzirung.

Zur Zeit der Geschlechtsreife, d. h. kurz bevor die Ablage der Eier erfolgt, sind die Kammern der Leibeshöhle vollständig von Eiern erfüllt; so sehr, dass kaum eines derselben seine natürliche Rundung behält, wenn sich auf diesem Stadium das Thier stark zusammenzieht.

Die Loslösung der Keimzellen vom Ovarium erfolgt schon früh, so dass man die allerverschiedensten Stadien in der Leibeshöhle isolirt findet.

Es zeigt sich indessen, dass niemals einzelne Zellen vom Ovarium getrennt werden, sondern dass die Trennung stets zwei Zellen gleichzeitig betrifft. Es ist immer eine dunkle Zelle mit einer hellen Zelle vereinigt.

Oft findet die Loslösung schon statt, bevor noch die Zellen so weit gediehen sind, wie es in den distalen Theilen der Fig. 5 der Fall ist.

Die in Fig. 6 abgebildeten Zellen sind noch sehr klein, ihre Differenzirung ist nur leicht angedeutet. Die Zellen sind fast gleich groß, die Farbe des Plasmas nicht verschieden, nur der Kern der rechts gelegenen Zelle (n) ist um ein Weniges chromatinreicher und dunkler als der der anderen.

Dies ist das jüngste Zellenpaar, welches ich frei in der Leibeshöhle gesehen habe. In der Regel sind alle Zellen, wenn sie sich vom Ovarium ablösen, schon in der Weise charakterisirt, wie es für die Ovarialzellen der Fig. 5 beschrieben wurde. Die eine Zelle, die ich schon jetzt als Eizelle bezeichnen will, ist kleiner und viel blasser als die andere, deren Plasma in Karminpräparaten die dunkle Röthe bewahrt, die den indifferenten Ovarialzellen eigen ist. Ihr Kern ist schärfer kontourirt, aber chromatinärmer als der der Nachbarzelle, der ganz von Chromatinkrümchen erfüllt ist. Die stärker gefärbte Zelle werde ich fortan als Nährzelle bezeichnen.

Fig. 7 und 8 mögen das Gesagte anschaulich machen. In Fig. 7 ist das Plasma der Eizelle noch ziemlich dunkel, aber der Kern ist ganz charakteristisch gebildet. In Fig. 8 ist auch das Plasma hell geworden und in einen Gegensatz zu dem der Nährzelle getreten.

Einen weiteren Fortschritt zeigt Fig. 9. Das Ei ist auffallend klein, die Nährzelle im Verhältnis sehr groß. Dies ist jedoch von geringem Belang, meist ist die Größe minder verschieden. Dagegen sieht man, dass in der Nährzelle die Kernmembran gänzlich fehlt, so dass der Inhalt des Kerns mit dem Plasma in unmittelbare Berührung tritt. Die Chromatinkörnchen sind stellenweise in ihrem Zusammenhange gelockert und liegen gruppenweise um den Nucleolus. In letzterem ist ein heller, scharf umrandeter Punkt, scheinbar ein Bläschen, zu Tage getreten.

In Fig. 40 sieht man im Wesentlichen dasselbe. Das Größenverhältnis der Zellen ist so, wie es für dieses Stadium als normal gelten kann. Das Plasma der Eizelle ist von kleinen rundlichen Dotterkörnchen erfüllt. Der Kern erscheint klar und scharf, der dunkle Nucleolus, an Färbbarkeit dem der Nährzelle gleich, ist vollkommen kugelförmig. Der Nucleolus der Nährzelle, inmitten der körnigen, in Gruppen zerfallenen Chromatinmasse gelegen und von einem hellen Raum umgeben, ist groß, länglich (wie schon in Fig. 7 und 9) und zeigt wieder den glänzenden Punkt, der dem Nucleolus des Eies noch fehlt. Der Durchmesser der Nährzelle beträgt 0,027 mm, der des Eies etwa 0,019, der des Eikerns 0,008 mm.

In Fig. 11 sind beide Zellen bedeutend gewachsen, aber das Ei weit mehr als die Nährzelle. Diese ist nun die kleinere geworden.

Dagegen ist sowohl ihr Kern als auch das Kernkörperchen noch immer beträchtlich größer als bei der Eizelle. Im Übrigen bestehen die früher konstatirten Differenzen. Das Plasma der Nährzelle ist womöglich noch dunkler, das des Eies ist in Folge der Häufung des Dotters noch farbloser geworden. Der kugelförmige Eikern ist nahezu homogen, erst bei starker Vergrößerung wird das feinkörnige Chromatin sichtbar. An Färbbarkeit kommt der Kern nicht ganz, aber beinahe dem Plasma der Nährzelle gleich. Der Nucleolus des Eies ist jetzt ebenfalls mit einem glänzenden Bläschen versehen, das zuweilen sehr groß ist, so dass der Nucleolus wie eine Hohlkugel erscheint. Der Querdurchmesser der Nährzelle beträgt 0,044 mm, der des Eies 0,055, der des Eikerns 0,045 mm.

Auch im Leben sind Ei- und Nährzelle deutlich von einander verschieden. Aber während beim konservirten und gefärbten Thier die Eizelle heller ist, ist es beim lebenden vielmehr die Nährzelle. Diese ist klar und durchsichtig, nur wenige Dotterkrümchen zeigen sich in der Umgebung des Kerns, der selbst homogen und stark lichtbrechend ist. Das Ei dagegen ist in Folge des Dotters dunkel und undurchsichtig und nur der Kern erscheint als ein hellerer Fleck in seiner Mitte.

Auf dem Stadium der Fig. 11 hat die Nährzelle ungefähr das Maximum ihrer Ausdehnung erreicht. Sie wird nun allmählich kleiner, während das Ei um so rascher anschwillt. Beide Zellen bleiben aber trotz ihres äußeren Zusammenhanges innerlich scharf geschieden. Ihr Plasma zeigt jederseits von der trennenden Membran in Färbung und Zusammensetzung stets die nämlichen Eigenthümlichkeiten wie an jedem anderen Punkte der Peripherie, so dass ein allmählicher Übergang von Zelle zu Zelle nicht stattfindet.

Die wesentlichste Veränderung der Nährzelle besteht in einem gänzlichen Schwund ihres Plasmaleibes, so dass zuletzt nur noch die Kernsubstanz tibrig bleibt, wie es in Fig. 42 und 43 geschehen ist. Die Chromatinkörnchen lockern sich dabei immer mehr und ihre gruppenweise Verbindung hört auf. Das Lumen, in dem der Nucleolus ruht, vergrößert sich, in Fig. 42 ist es von ansehnlichen Dimensionen. Der Nucleolus selbst behält seine längliche Form, und der Punkt in seinem Innern bleibt sichtbar. Zuweilen treten mehrere Punkte auf (Fig. 43) oder es finden sich zahlreiche Nucleoli in einem Kern.

Die Eizelle zeigt im Gegensatz zur Nährzelle ein beschleunigtes Wachsthum. In Fig. 42 hat sie ihre definitive Größe erreicht. Der Durchmesser beträgt hier 0,42 mm, beim Kern 0,03, beim Nucleolus 0,04 mm. Kern und Kernkörperchen behalten während der ganzen

Entwicklung ihre scharf kontourirte Kugelform; nie zeigt der Nucleolus eine biskuitförmige Einschnürung oder Verdoppelung, wie es bei anderen Eiern vorkommt. Beide sind jetzt verhältnismäßig blass, auch der Nucleolus färbt sich nur wenig. Es scheint, als ob sich die Färbbarkeit in eben dem Grade verloren habe, als das Volumen zunahm. Man darf daraus schließen, dass der Kern lediglich durch Aufnahme unfärbbarer Plasmabestandtheile gewachsen ist, dass also die chromatische Substanz nicht vermehrt, sondern nur auf einen größeren Raum vertheilt worden ist. Die hellen Punkte oder Bläschen im Nucleolus haben sich sehr vermehrt, so dass das Innere wie schaumig erscheint (Fig. 42 und 14). Der Nucleolus ist jetzt im Verhältnis zum Kern größer als auf den früheren Stufen der Eibildung.

Aus den angeführten Thatsachen ergiebt sich mit Sicherheit, dass die Eier von Ophryotrocha zu denen gehören, welche sich nur mit Hilfe von »Nährzellen« zu entwickeln vermögen, wie dies bei den meisten Phyllopoden und Insekten und unter den Borstenwürmern bei Tomopteris der Fall ist.

Während aber sonst fast tiberall mehrere Zellen vom Ei resorbirt werden, ist es bei Ophryotrocha nur eine. In dieser Beziehung liegt dasselbe Verhältnis vor, wie bei Forficula und bei Chironomus, aber es ist klarer in so fern, als die Eier schon auf einer frühen Entwicklungsstufe das Ovarium verlassen, um alsdann frei in der Leibeshöhle sich aufzuhalten.

Ich habe mir die Frage vorgelegt, ob das in so enger Gemeinschaft stehende Zellenpaar durch Vereinigung zweier ursprünglich getrennter Keimzellen oder durch Theilung einer einzigen Keimzelle gebildet werde. Die letztere Möglichkeit fand jedoch an den Thatsachen keinen Halt. Ich muss annehmen, dass innerhalb des von Hause aus gleichartigen Zellmaterials eine Differenzirung in der Weise sich geltend macht, dass die eine Zelle zum Ei, eine benachbarte zur Nährzelle sich umwandelt.

Wovon es abhängt, ob eine Zelle diese oder jene Rolle übernimmt, weiß ich nicht sicher zu sagen. Aber die Bilder, die ich auf Schnitten erhielt, erlauben den Schluss, dass unter den indifferenten Zellen diejenigen, welche am frühesten aus dem Verbande der übrigen Ovarialzellen heraus- und an die Oberfläche hervortreten, zu Nährzellen werden. Diese Zellen werden direkt von der Leibeshöhlenflüssigkeit umspült, die den anderen nur durch ihre Vermittelung zugeführt wird. Ich glaube, dass jede Keimzelle, die über ein gewisses Stadium hinaus genöthigt wird, ihre Nahrung unmittelbar der Leibeshöhlenflüssigkeit

zu entnehmen und nach Deckung des eigenen Bedarfs den tiefer liegenden Keimzellen zuzuleiten, die Entwicklung zur Nährzelle durchmacht; dass andererseits unter den Nachbarzellen die, welche am meisten von der Nährzelle abhängig ist, auf einem gewissen Stadium die Fähigkeit zu selbständiger Nahrungsaufnahme verliert und sich definitiv der Nährzelle anschließt.

Mir scheint also die Differenzirung von Ei- und Nährzellen auf einer einfachen Arbeitstheilung zu beruhen, indem die Keimzellen je nach ihrer Lage im Ovarium die ernährende Flüssigkeit entweder direkt aus der Leibeshöhle beziehen oder von einer Nachbarzelle empfangen. Die Zubereitung der dem Ei nöthigen Stoffe fällt in erster Linie der Nährzelle zur Last, erst in zweiter wird sie vom Ei selbst bewirkt. Die eine Zelle entfaltet ihre Kräfte schon in der Gegenwart, sie wird zum arbeitenden Organ der Eizelle, während diese sich darauf beschränkt, das von der anderen gelieferte Material in sich aufzuhäufen, um es in Zukunft zu verwerthen. So verrichtet im Bienenstaate das eine Individuum die Arbeit des Tages, während das andere, welches feiert, die Erhaltung der Art besorgt.

Der Umstand, dass zur Zeit, wo die qualitative Verschiedenheit der beiden zusammengehörigen Zellen sichtbar wird, die Nährzelle stets größer ist als die Eizelle, bestätigt die Annahme, dass die Funktion dieser Zellen schon durch ihre Lage im Ovarium bestimmt werde. Denn die größten und ältesten Zellen liegen im Ovarium distal, die jungeren proximal. Die ältesten treten zuerst an die Oberstäche, die jungeren bleiben länger von ihresgleichen umschlossen. Es kann also die Art der Differenzirung sehr wohl durch die Lage und die damit verbundene Ungleichheit der Ernährung bedingt sein.

Hieraus ergiebt sich ferner, dass diejenige Zelle, welche zuerste den indifferenten Zustand verlässt und sich zur Übernahme einer besonderen Leistung anschickt, die Nährzelle ist. Die ältesten, im Ovarium am weitesten vorgeschobenen Keimzellen empfangen ihre Nahrung gleichsam aus erster Hand, und eben dadurch gerathen sie auf eine Bahn der Entwicklung, wo sie gewissermaßen die Rolle eines Follikelepithels übernehmen und die Ernährung der tiefer liegenden Keimzellen vermitteln, selbst aber unfähig werden, als Keimzellen zu fungiren. Sobald nun die Differenzirung einer Nährzelle begonnen hat, wird einer anderen Zelle die Entwicklung zum Ei möglich, d. h. die Zelle beschränkt sich darauf, die von der Nährzelle zubereitete Nahrung in sich aufzunehmen und abzulagern. Sie verliert die Fähigkeit, sich selbständig zu ernähren, bewahrt aber dafür den Charakter der Keimzelle.

Es erscheint also der Weg, den die Nährzelle einschlägt, als der direktere, der andere dagegen, der zur Entwicklung des Eies führt, als der indirekte und sekundäre. Das Ei setzt die Nährzelle voraus, seine Entwicklung ist durch die der Nährzelle bedingt. Wir dürfen vermuthen, dass eine Keimzelle, die sich selbständig entwickeln müsste, mehr den Charakter der Nährzelle als den des Eies zur Schau tragen würde.

Es liegt hier ein ähnliches Verhältnis vor, wie es Wrismann¹ bei der Bildung der Wintereier von Leptodora beobachtet hat. Das Winterei kann sich nur dann entwickeln, wenn eine zweite Eikammer ihm zur Verfügung steht, und in Fällen, wo zur Zeit der Wintereibildung im Ovarium nur eine Eikammer vorhanden ist, da entwickelt dieselbe sich nicht so, als ob ein Winterei entstehen sollte, sondern sie wird zur Nährkammer. Die Differenzirung der Nährkammer ist also die Voraussetzung für die Wintereibildung, sie ist das Primäre, das Winterei ist das Sekundäre. Was bei Ophryotrocha von der einzelnen Zelle gilt, das gilt bei Leptodora von dem Fach oder der Kammer.

Dagegen trifft es für Ophryotrocha nicht zu, dass die Nährzellen in erster Linie dazu bestimmt seien, "der Eizelle das Wachsthum über das Maximum ihres "Eigenwachsthums" hinaus möglich zu machen", wie Weismann (a. a. O. p. 93) für die Daphniden annimmt. Denn zu der Zeit, wo an den beiden zusammengehörigen Keimzellen bei Ophryotrocha die Differenzirung beginnt, ist die künftige Nährzelle größer als das künftige Ei. Das Ei kann also noch nicht das Maximum seines Eigenwachsthums erreicht haben, sonst hätte die Nährzelle, ehe sie sich als solche konstituirt hatte, d. h. so lange sie dem Ei gleichwerthig war, diese Wachsthumsgrenze nicht überschreiten können. Und da die Nährzelle auch nach ihrer Differenzirung weiter wächst, obwohl sie außer der eigenen Ernährung noch die des Eies besorgt, so kann die Ursache für den Zusammenschluss beider Zellen nicht darin gesucht werden, dass das Ei, welches im ungünstigsten Falle sich selbst zu ernähren hatte, an den Gipfelpunkt seines Wachsthums gelangt war.

Überhaupt kann die Beziehung der Nährzelle zum Ei nicht dahin verstanden werden, dass die Nährzelle einfach vom Ei ausgesogen und aufgezehrt wird. In diesem Falle wäre ein Wachsthum der Nährzelle um das Vielfache ihres ursprünglichen Volumens unmöglich. Mit Recht hat Chun<sup>2</sup> schon bei Tomopteris betont, dass die sieben Zellen, welche

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup> Zur Naturgeschichte der Daphniden. I. Diese Zeitschr. Bd. XXVII. 4876. p. 80 f.

<sup>&</sup>lt;sup>2</sup> Die pelagische Thierwelt in größeren Meerestiefen. Biblioth. Zool. ed. LEUCKART-CHUN. Heft I. 4888. p. 24 ff.

dort dem einzelnen Ei anhangen, nicht schlechthin als das Nährmaterial desselben angesehen werden könnten, da die Kleinheit der Zellen in keinem Verhältnis stünde zur Volumenzunahme des Eies. Immerhin aber sei es möglich, dass die Zellen »bei dem ersten Heranwachsen des Eies im Ovarium Nährmaterial abgeben, und dass sie nur desshalb nicht völlig von dem Ei resorbirt werden, weil dasselbe durch frühzeitiges Loslösen unter sehr günstigen Lebensverhältnissen in der Leibeshöhle flottirt«.

In der That ist bei Tomopteris, wo Ei- und Nährzellen sich weder durch ihre Färbbarkeit noch in der Bildung der Kerne unterscheiden, einstweilen nicht mehr zu sagen. Viel klarer liegen jedoch die Verhältnisse bei Ophryotrocha. Hier ist die Verschiedenheit der beiden mit einander vereinigten Zellen eine so große, der Beginn der Differenzirung der Nährzelle fällt so genau mit dem Beginne der Dotterbildung im Ei zusammen, dass man mit Sicherheit auf eine Verschiedenheit der Funktion und auf eine Ernährung des Eies durch die Nährzelle schließen kann. Da ferner die Nährzelle selbst ein lebhaftes Wachsthum zeigt, so kann sie dem Ei nicht bloß als passives Nährmaterial dienen, sondern sie muss aktiv zu seiner Ernährung beitragen, indem sie die Hämolymphe der Leibeshöhle in sich verarbeitet und solchergestalt an das Ei abgiebt, welches nun seinerseits die letzte Hand daran legt und die Nährstoffe theils zur augenblicklichen Nahrung verwendet, theils in Form von Dottersubstanz für künftigen Bedarf aufhebt.

Wir kommen also darauf zurück, dass die Differenzirung der Nährzelle in unserem Falle als wirkliche Arbeitstheilung zu deuten ist: Zwei gleichwerthige, keineswegs an der natürlichen Entwicklungsgrenze stehende Keimzellen verbinden sich, ohne durch äußere Verhältnisse dazu gezwungen zu sein, lediglich unter Wahrnehmung des Vortheils ihrer jeweiligen Lage, zu gemeinsamer Arbeit; einer Arbeit, bei der jede Zelle auf ihre Weise, auf dem ihr nächstliegenden Wege, zur Erreichung desjenigen Zieles beiträgt, für das sie ursprünglich, als Keimzelle, bestimmt war. Aber die eine Zelle, die Nährzelle, verliert in Folge dessen die Fähigkeit zur ferneren Ausübung ihres angestammten Berufes. Sie tritt, vermöge eines durchgreifenden Funktionswechsels, in die Reihe der einseitig differenzirten Arbeitszellen, während die andere Zelle, das Ei, um so ausschließlicher den Charakter der totipotenten Keimzelle zum Ausdruck bringt.

So denke ich mir das Zustandekommen dieser merkwürdigen Arbeitstheilung, für die anfänglich kein mechanischer Zwang, sondern nur Zweckmäßigkeitsgründe können gesprochen haben. Dass sich im Laufe der Zeit die gegenseitige Anpassung der Keimzellen dennoch zu einem Zwangsverhältnis gestaltet hat, dass nun die einzelne Keimzelle für sich allein unfähig geworden ist, ein Ei zu bilden, das ist eine andere Sache. Jede Arbeitstheilung, wie überhaupt jede Differenzirung, muss ursprünglich fakultativ gewesen, erst durch generationenlange Bestätigung kann sie zu einer definitiven und unabänderlichen geworden sein.

Vom ersten Beginn der Differenzirung bis zu der Zeit, wo die Nährzelle das Maximum ihres Volumens erreicht hat, bleibt nun zwischen den beiden Zellen das eben geschilderte Verhältnis bestehen. Dasselbe ändert sich aber von dem Augenblick an, wo die Nährzelle nicht mehr wächst, sondern zusehends kleiner wird. Die Nährzelle ist nicht mehr im Stande, den steigenden Anforderungen des Eies zu gentigen und so viel Nährstoffe von außen herbeizuschaffen, als das Ei ihr entzieht. Die Ausgaben überwiegen die Einnahmen, und die Nährzelle deckt die Differenz in der Weise, dass sie ihr eigenes Plasma dem Bedarf der Eizelle opfert. Daher ihr allmähliches Kleinerwerden, daher das Schwinden des Plasmas und das alleinige Übrigbleiben des Kerns und der Zellhaut.

Dass aber auch jetzt die aktive Ernährung des Eies durch die Nährzelle noch nicht beendet sein kann, das wird sogleich klar, wenn man Fig. 44, wo die Nährzelle nahezu ihre größte Ausdehnung erreicht hat, mit Fig. 12 vergleicht, wo sie völlig erschöpft ist. Die Vergrößerung des Eies in Fig. 12 ist so bedeutend, dass man sie auch dann nicht ausschließlich auf Rechnung des resorbirten Nährzellenplasmas setzen kann, wenn man annimmt, dass dieses letztere im Ei eine gewisse Verflüssigung und Quellung erfahren hat. Die Nährzelle muss vielmehr, auch während sie schon vom Ei aufgezehrt wird, noch fortfahren, dasselbe zu ernähren und neue Substanz ihm von außen her zuzustühren, so dass dann die ganze Veränderung nicht auf einem Aufgeben der früheren Thätigkeit beruht, sondern auf einer bloßen Verschiebung des Gleichgewichtes, in Folge deren die Nährzelle nur dann ihre bisherige Aufgabe noch erfüllen kann, wenn sie den Ansprüchen der Selbsterhaltung entsagt, denen sie vormals, als die Eizelle kleiner war, gleichzeitig zu genügen vermochte.

Das Einzige, was man dieser ganzen Auffassung entgegenhalten könnte, ist, wie mir scheint, dies, dass man mit Rücksicht auf die Weismann'schen Befunde bei den Daphniden der Nährzelle erst vom Beginn ihrer Rückbildung eine Bedeutung für die Ernährung des Eies beilegt und diese Bedeutung lediglich in einer Resorption der Nährzelle durch das Ei erblickt, dem letzteren aber dafür in ausgedehntestem Maße die Fähigkeit zuschreibt, sich aus der Hämolymphe der

Leibeshöhle selbstthätig zu ernähren. Aber auch in diesem Falle würde der Satz, dass die Nährzelle nur dazu dient, das Ei über die Grenze seines Eigenwachsthums hinauszusühren, für Ophryotrocha nicht gerettet werden, da ja, wie schon erwähnt, das Wachsthum des Eies auch vom Beginn der Resorption an nicht durch diese allein zu erklären ist. Dem Ei müsste also auch ferner ein selbständiges Wachsthum zugestanden werden, und es könnte die Grenze desselben nicht schon vorher erreicht haben. Im Übrigen aber wurde eine solche Deutung einem Verzicht gleichkommen, die Differenzirung der ursprünglich gleichartigen Keimzellen irgendwie zu erklären. Denn wie wollte man den frühzeitig hervortretenden Unterschied und den engen Anschluss von Ei- und Nährzelle motiviren, wenn derselbe zunächst ganz zwecklos wäre und erst sehr viel später eine gewisse, immerhin untergeordnete Bedeutung erhielte? Woher überhaupt jene bestimmte Differenzirung, wenn sie durch keine funktionelle Verschiedenheit sich begründen ließe? Woher der genaue zeitliche Zusammenhang zwischen dem Auftreten der Nährzelle und dem Beginn der Dotterbildung im Ei? Auch beim Winterei der Daphniden wird ja die Dotterbildung auf die Wirksamkeit der Nährzellen zurückgeführt, und ich sehe nicht, was für principielle Bedenken gegen die oben gegebene Darstellung des hei Ophryotrocha bestehenden Verhältnisses geltend gemacht werden könnten.

Betonen möchte ich noch, dass ich der Eizelle die Fähigkeit, sich von der Hämolymphe der Leibeshöhle selbstthätig zu ernähren, durchaus nicht ganz abspreche. Im Gegentheil halte ich es für sehr wohl möglich, dass trotz der Stoffzusuhr seitens der Nährzelle noch eine Aufnahme von unverarbeiteter Leibessüssigkeit durch das Ei selbst erfolgt. Eine Nothwendigkeit zu dieser Annahme scheint mir freilich nicht vorzuliegen.

Eine stärkere Anhäufung von Dottersubstanz an derjenigen Stelle des Eies, die an die Nährzelle grenzt, habe ich nie beobachtet. Das Ei wird schon frühe von kleinkörnigem Dotter dicht erfüllt und die gleichmäßige Anordnung desselben zeigt, dass die Dotterbildung immer nur da vor sich geht, wo der Raum es gestattet und das Bedürfnis es nöthig macht. Ein Übertritt von geformter Dottersubstanz aus der Nährzelle in das Ei, wie ihn Korschelt bei Dytiscus vermuthet, findet bei Ophryotrocha nicht statt. Dotterkörnchen treten in der Nährzelle überhaupt nur in ganz verschwindender Zahl auf und sicher

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup> Beiträge zur Morphologie u. Physiologie des Zellkernes. Zool. Jahrb., Anat. Abth. Bd. IX. 4889. p. 8.

gelangen sie nicht in dieser Gestalt in das Ei. Das Ei empfängt von der Nährzelle nur flüssige Stoffe, die durch die trennende Wand diffundirt und erst im Ei zu körnigem Dotter geformt werden.

Nachdem die Nährzelle ihren Beruf erfüllt, d. h. die Ernährung des Eies vollendet hat, ist auch ihr Plasma verbraucht und sie selbst ist unfähig zu weiterer Arbeit. Die Beziehungen zwischen ihr und dem Ei hören auf und beide trennen sich von einander. Diese Trennung geschieht noch im Mutterleibe, spätestens bei der Ablage der Eier. Vielleicht wird der Rest der Nährzellen noch zum Theil von der Hämolymphe verdaut, zum anderen Theil, nämlich in so fern er für den Organismus nicht weiter verwendbar ist, wird er durch die Segmentalporen nach außen entfernt. In der Schleimhülle, welche die frisch abgelegten Eier umgiebt, konnte ich die ausgeworfenen Nährzellen mit Bestimmtheit nachweisen.

Schon bevor die Eier abgelegt werden, beginnt im Mutterleibe die Bildung der Richtungsspindeln, die man zuweilen in sämmtlichen reifen Riern entwickelt findet. In anderen Fällen sieht man nur einige wenige Eier mit Spindeln ausgestattet, ein Zeichen, dass die Spindelbildung noch im ersten Anfange stand, als das Thier konservirt wurde. Als ich einen solchen Fall zuerst kennen lernte, und an den spindellosen, aber augenscheinlich schon reifen Eiern fast überall die Reste der Nährzellen beobachtete, hoffte ich, dass es leicht sein wurde, aus dem Stellungsverhältnis der Spindeln und Nährzellen den Schluss zu ziehen, ob die Nährzelle auf das Ei einen richtenden Einfluss übe und die Lage der beiden Pole bedinge. Aber ich fand leider, dass die Eier ihre Nährzellen in der Regel abwerfen kurz bevor die Bildung der ersten Spindel erfolgt. Nur in dem letzterwähnten Falle traf ich unter drei Eiern, welche mit Spindeln versehen waren, eines, an dem auch noch die Nährzelle haftete, und diese lag so, dass die Längsachse der Spindel durch sie hindurchging, und die Mitte der Spindel war weiter von ihr als von dem gegenüberliegenden Punkte der Eiperipherie entfernt. Hier lag also die Nährzelle am vegetativen Pole des Eies. Da alles weitere Suchen nach ähnlichen Fällen erfolglos blieb, so kann diese eine Beobachtung natürlich nicht maßgebend sein. Immerhin möchte ich glauben, dass durch die Lage der Nährzelle von vorn herein der vegetative Pol des Eies bestimmt wird.

Da man die Spindeln bei reifen Weibchen sehr häufig antrifft, so ist anzunehmen, dass der Kern verhältnismäßig lange im Stadium der ersten Richtungsspindel verharren kann.

Die Ausstoßung der Richtungskörperchen erfolgt nach der Ablage Zeitschrift f. wissensch. Zoologie. LVII. Bd. der Eier, wortber ich im Zusammenhange mit der Embryonalentwicklung sprechen werde.

Historisches und Vergleichendes.

Der Zusammenhang von je zwei Ovarialzellen bei Ophryotrocha ist schon von Claparene und Metschnikoff bemerkt, aber ganz falsch gedeutet worden. Die genannten Forscher sahen darin (a. a. O. p. 486) eine »Vermehrung der Eier durch Zweitheilung«. Man treffe »Zwillingseier, die aus einer durchsichtigen, unreifen und einer grobkörnigen, der Reife herannahenden Hälfte bestehen«. Es ist klar, dass das vermeintliche unreife Ei die Nährzelle ist.

In einem auffallenden Parallelismus zu Ophryotrocha steht die Nährzellenbildung bei Forficula auricularia, wie Korschelt (a. a. O. p. 79) sie schildert: "Die Nährzelle bildet sich aus den im Keimfach gelegenen Zellen hervor, indem deren Kern chromatinreicher wird und sich bald bedeutend vergrößert. Dadurch unterscheidet sich die Nährzelle bald vom Ei, dessen Kern vielmehr an Chromatin verliert und in Folge dessen seine Bläschenform erhält. Hierin scheint sich zugleich der Unterschied in der Funktion beider Kerne auszudrücken. Für die secernirenden Nährzellen ist im Allgemeinen der chromatinreiche, granulirte, für die (Substanz aufnehmenden) Eizellen hingegen der bläschenförmige Kern charakteristisch, kein Zweifel, dass diese Beschaffenheit des Kerns mit der Thätigkeit der Zelle im Zusammenhang steht. "Dies lässt sich beinahe wörtlich auf Ophryotrocha übertragen.

Außer dem Chromatinreichthum haben die Nährzellen von Ophryotrocha das Eigenthümliche, dass die Kernhaut in ihnen vollständig aufgelöst wird, während die Kernsubstanz sich unregelmäßig zerklüftet und in Folge dessen an ihrer Peripherie zackig erscheint. A. Schneider giebt an, dass »bei vielen Species von Hemipteren die Kerne [der Dotterzellen] vielfach ausgebuchtet « seien. »Verzweigte Nährzellenkerne « beschreibt Korschelt (a. a. O. p. 74 f.) bei Forficula auricularia, Vanessa urticae und Bombus terrestris. Auch bei Dytiscus marginalis fand er »die Berandung der Nährzellkerne unregelmäßig und dabei ihre ganze Form zuweilen mehr oder weniger verzerrt«. In diesen Fällen hat Korschelt auch die Auflösung der Kernmembran beobachtet. So erscheint bei Dytiscus die Begrenzung des Kerns »oft undeutlich und nicht bestimmt gegen das Zellplasma abgehoben«. Dasselbe trifft für die Lepidopteren und Hymenopteren zu. »Von einer den Kern begrenzenden Membran kann hier nicht die Rede sein, sondern das Kern-

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup> Die Entwicklung der Geschlechtsorgane der Insekten. Zool. Beiträge von A. Schneider. Bd. I. 4885. p. 296.

plasma steht in direkter Berthrung mit dem Zellplasma und scheint an vielen Stellen in dasselbe überzugehen.«

Mit Recht schließt Korschelt hieraus auf eine secernirende Thätigkeit der Nährzellen, da ganz ähnliche Verhältnisse für die Kerne der verschiedensten Drüsenzellen konstatirt sind. Allgemein erscheint für die sekretproducirende Drüsenzelle die Verzweigung des Kerns und der Chromatinreichthum desselben charakteristisch, womit meist ein völliger Zerfall des Nucleolus Hand in Hand geht. Auch die Kernmembran schwindet zuweilen. Bezüglich der Spinndrüsen der Raupe von Phalera bucephala betont Korschelt (a. a. O. p. 82), »dass nicht der ganze Kern gleich deutlich begrenzt erscheint; Theile desselben sind undeutlich kontourirt und verschwimmen in dem Zellplasma, ähnlich wie ich das von den Kernen der Nährzellen bereits hervorzuheben hatte «.

Bemerkenswerth ist auch die Schilderung, welche K. Heider von den großen im Kopfbruststücke von Lernanthropus gelegenen Drüsenzellen entwirft. »Der ungeheure, große Kern . . . zeigt ein ganz ungewöhnliches und auffallendes Verhalten. Die große, gleichmäßig runde Kugel war nämlich nicht aus einem Stück gebaut, sondern in Theilstücke zerlegt; sie war zusammengesetzt aus einer Anzahl von Pyramiden. deren Scheitel mit dem Mittelpunkt des Kernes zusammenfiel. Im optischen Querschnitt zeigte ein solcher Kern dann das Bild einer zierlichen Rosette. Aus der Abbildung, die Heider in Fig. 46 seiner Arbeit von diesen Zellen gegeben hat, ersieht man ferner, dass die Kerne aus einer dichten Häufung von Chromatinkrümchen bestehen und gänzlich membranlos sind, so dass das Plasma tief in die Zwischenräume der erwähnten Pyramiden hineinragt. Lassen die Angaben von Hemen auch Zweifel ther die Existenz eines gesonderten Nucleolus, so scheint doch die ganze Bildung des Kerns derjenigen sehr nahe zu kommen, welche für die Nährzellen von Ophryotrocha charakteristisch ist, wenngleich die Chromatinpyramiden hier unregelmäßiger und minder zahlreich sind.

Auch auf diesem Wege kommen wir also zu einer Bestätigung unserer Auffassung der Nährzelle als einer thätig ernährenden. Die Nährzelle von Ophryotrocha hat das mit der Drüsenzelle gemein, dass sie die im Überschuss aufgenommenen Stoffe verarbeitet und in modificirter Form, als Sekret, welches in unserem Falle nur der Eizelle zu Gute kommt, wieder von sich giebt. Es ist die übereinstimmende Funktion, welche hier wie dort einen gleichartigen Bau der Zelle, insbesondere eine gleichartige Bildung des Kernes bedingt hat. —

Ein sehr eigenthümliches Verhalten zeigen die Nährzellen des Rotatorienovariums, von denen wohl anzunehmen ist, dass sie ebenfalls

<sup>1</sup> Die Gattung Lernanthropus. Arb. Zool. Inst. Wien. Bd. II. 4879, p. 847.

aus Keimzellen hervorgehen. Der »Dottersack« der meisten Räderthiere, mit Ausnahme der Tubicolarinaeen, Philodinaeen und Pterodina, besteht nach Tessin¹ aus einem konstant achtkernigen Syncytium, welches in sich keine Spur von Zellgrenzen erkennen lässt. Die Kerne sind rund und mit einer deutlichen Membran versehen, zuweilen aber, so bei Eosphora, von amöboider Form. Jeder besitzt einen mächtigen, fast die ganze Kernhöhle erfüllenden Nucleolus. Dieser Zellsack, welcher »in engster Beziehung zu der Eibildung steht und desshalb als eine Art Nahrungsmaterial aufzufassen ist«, behält nun, »so lange Eier erzeugt werden, immer dasselbe Volumen« und erst im Spätherbst, wenn die Eibildung aufhört, findet eine Reduktion seines Plasmakörpers statt.

Daraus scheint mir zu folgen, dass die Funktion des Dottersackes der Räderthiere eine ganz ähnliche ist wie die der Nährzellen von Ophryotrocha. Während aber hier und in den sonst bekannten Fällen von Nährzellenbildung der Beruf der Nährzelle mit der Aufzucht des einzelnen Eies ein Ende nimmt, hat sich der Dottersack der Rotatorien als ein persistirendes Ernährungsorgan im Ovarium konstituirt. Er bereitet die Nahrung nicht nur für das einzelne, sondern für alle Eier. Es findet daher keine Resorption der Nährzellen selbst statt, oder sie beginnt doch erst am Ende der Fortpflanzungsperiode, bei den letzten Eiern, die producirt werden: ein Fall, der sehr geeignet ist, die Aktivität der Nährzellen in ein helles Licht zu rücken. —

Um endlich noch die Frage nach dem ursprünglichen Werth der Nährzelle zu berühren, so hat A. Schneider (a. a. O. p. 269) behauptet, dass bei den Insekten adieselben Zellen, welche in der Eiröhre Dotterzellen darstellen, in der Hodenröhre zu Hodenfollikeln werden«. Bei Chironomus will er adie Gleichheit der Dotterzellen der Weibchen mit den Spermatoblasten der Männchen erkannt« haben. Bald darauf, und wie es scheint unabhängig von Schneider, kam Ludw. Will zu derselben Auffassung. Die Epithelzellen einschließlich der Nährzellen, denen Will jede Bedeutung für die Dotterbildung abspricht, asind ihrer ganzen Entstehung nach höchst wahrscheinlich als Homologa derjenigen Gebilde aufzufassen, welche im nämlichen (? männlichen) Geschlechte in ganz ähnlicher Weise dem männlichen Urei entstammen, hier aber nicht atrophiren, sondern zur Bildung der männlichen Geschlechtsstoffe hinführen. Ihr Bestehen im weiblichen Geschlechte neben dem sich

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup> Über Eibildung und Entwicklung der Rotatorien. Diese Zeitschr. Bd. XLIV. 4886. p. 275 ff.

<sup>&</sup>lt;sup>2</sup> Die Entstehung des Eies von Colymbetes fuscus L. Diese Zeitschr. Bd. XLIII. 1886. p. 365.

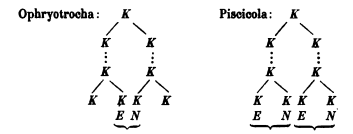
entwickelnden Follikelei ist aber desshalb von so hoher Bedeutung, weil es auf einen ehemaligen zwitterigen Zustand des Primordialeies hinweist, der bei unseren Käfern sich noch ziemlich ausgeprägt bewahrt hat«.

Diese Auffassung lag um so näher, als bereits Sengwick-Minor 1 die Vermuthung geäußert hatte, dass gewisse sterile Zellen, die bei der Samenbildung mancher Insekten auftreten, die weiblichen Elemente der hermaphroditischen Urkeimzellen darstellen möchten und dass sie vielleicht den Richtungskörperchen als den männlichen Elementen des unbefruchteten Eies zu vergleichen wären. Da nun WILL die Nährzellen aus den Primordialeiern ableitete, indem von den Kernen derselben sich einzelne Stücke abspalten und mit einem Theile des Plasmas aus der Mutterzelle hervorknospen sollten, so schien sich hier eine noch viel zwingendere Parallele zu ergeben als die mit den Richtungskörperchen. Nach meinen Beobachtungen bin ich jedoch nicht in der Lage, diese Auffassung für Ophryotrocha bestätigen zu können, wie denn die Befunde Will's auch für die Insekten von anderen Forschern bestritten sind. Ich habe nichts einer Knospung Ähnliches an den Keimzellen wahrgenommen. Mir scheinen die Nährzellen durch allmähliche Differenzirung aus dem indifferenten Keimzellenmaterial der Ovarien bervorzugeben, dessen Konstituenten von Hause aus alle die gleiche Fähigkeit haben und nur in Folge ihrer verschiedenen Lage einestheils zu Nährzellen, anderentheils zu Eizellen werden. In dieser Beziehung würde also für Ophryotrocha dasselbe Verhältnis vorliegen, welches Korschelt<sup>2</sup> im Gegensatze zu Will für die Insekten konstatirt hat: Die Nährzellen entstehen in gewissen Fällen auf die nämliche Weise und zu gleicher Zeit wie die Keimzellen und sind dann als Keimzellen zu betrachten, welche allmählich die Funktion der Eibildung aufgegeben und dafür diejenige der Produktion von Nährsubstanz angenommen haben.« Übrigens werden auch jene »weiblichen Kerne« des Insektenhodens von Gilson<sup>3</sup>, der früher der Ansicht Minor's gehuldigt hatte, jetzt nur als Nährzellenkerne (novau de la cellule nourricière, noyau nourricier) oder noch unverfänglicher als Begleitkerne 'novau-satellite) bezeichnet.

In einigen Fällen, so bei Piscicola und Pontobdella 4, ist es jedoch

- <sup>1</sup> Journal de Micrographie. T. V. 4881. p. 76. Citirt nach G. Gilson, Étude comparée de la spermatogénèse chez les Arthropodes, in La cellule (Carnox). T. IV. fasc. 1. p. 38.
- 2 Über die Entstehung und Bedeutung der verschiedenen Zellenelemente des Insektenovariums, Diese Zeitschr. Bd. XLIII. 4886. p. 740.
  - 8 s. a. O. La cellule (CARNOY). T. IV. fasc. 4. p. 42.
  - 4 LEYDIG, Zur Anatomie von Piscicola geometrica. Diese Zeitschr. Bd. I.

nicht zweifelhaft, dass das Ei und die zugehörigen Nährzellen aus einer einzigen Mutterzelle ihre Entstehung nehmen, nicht vermöge eines Knospungsprocesses, sondern durch einfache Zelltheilung. Die Mutterzelle repräsentirt hier in der That ein »Primordialei«, in so fern sie alle Elemente in sich vereinigt, die zur Bildung des definitiven Eies nöthig sind. Ich kann die Möglichkeit, dass ein Gleiches bei Ophryotrocha stattfindet, nicht unbedingt leugnen, aber ich glaube nicht, dass dies die Regel ist. Immerhin halte ich den Unterschied, so bedeutend er auf den ersten Blick zu sein scheint, für einen sehr geringstigigen und oberflächlichen. Wenn bei Piscicola durch Theilung einer Keimzelle eine größere Zahl von unter sich gleichen Tochterzellen hervorgeht, die sich ihrerseits in das Ei und die Nährzellen differenziren, so ist das im Grunde dasselbe, als wenn die Keimzellen des Ovariums sich vermehren und nun einestheils zu Nährzellen, anderentheils zu Eizellen werden. In beiden Fällen wird eine Anzahl von gleichberechtigten Keimzellen geschaffen, innerhalb deren die Differenzirung sich sekundär geltend macht, nur dass in dem einen Falle Ei- und Nährzellen in einer früheren, in dem anderen in einer späteren Generation mit einander verbunden sind. Bezeichnen wir die indifferenten Keimzellen mit K, Ei- und Nährzellen mit E und N, so würde sich das Verhältnis in folgender Weise schematisch veranschaulichen lassen.



Von beiden Fällen wäre der erste als der ursprünglichere zu betrachten. Die Verbindung von Ei- und Nährzellen ist hier noch einigermaßen willkürlich, während sie im zweiten Falle durch die Descendenz in bestimmter Weise geregelt ist. Bei Piscicola werden die Nährzellen jedem Ei durch die Entwicklung zugetheilt, statt dass, wie bei Ophryotrocha, das Ei sie sich suchen muss. Bei Ophryotrocha findet gewissermaßen noch ein Kampf um die Nährzellen statt, der bei Piscicola einem

1849. p. 122 ff. u. Beiträge zur Kenntnis des thierischen Eies im unbefruchteten Zustande. Zool. Jahrb., Anat. Abth. Bd. III. 1889. p. 294 ff. — Ludwie, Über die Eibildung im Thierreiche. Würzburg 1874. p. 63 ff.

legitimen Wechselverhältnis gewichen ist, indem hier die nächstverwandten Zellindividuen sich zu gemeinsamer Arbeit verbanden: Ähnlich wie bei den polymorphen Thierstöcken der Siphonophoren die funktionelle Differenzirung der Individuen nicht mehr zufällig oder von äußeren Umständen abhängig ist, sondern in strenger Gesetzmäßigkeit innerhalb einzelner Knospengruppen sich äußert.

#### Die Spermatozoen

bilden sich bei den Männchen an denselben Punkten, wo im weiblichen Geschlechte die Eier ihre Entstehung nehmen. Sie gehen ebenfalls aus der mesodermalen Auskleidung der Leibeshöhle hervor, und die männlichen Genitalzellen gleichen ursprünglich vollkommen den weiblichen. Wie diese besitzen sie einen verhältnismäßig großen, von körnigem Chromatin erfüllten Kern ohne Nucleolus und ein mäßig färbbares Protoplasma, dessen Begrenzung von Zelle zu Zelle nicht deutlich erkennbar ist (Taf. X, Fig. 46 a).

Diese Zellen sind aber nicht einfache Epithelzellen, welche sich an einer bestimmten Stelle zu Geschlechtszellen umgewandelt haben, sondern sie stammen direkt von den indifferenten Mesodermzellen her, welche in der Vegetationszone des letzten Segmentes gelegen sind. Dort beobachtet man in der Medianlinie unterhalb des Darmes und oberhalb des Bauchmarkes eine Doppelreihe von Zellen, welche ganz das Ansehen der primitiven Keimzellen haben und sich durch ihre Größe und Form sehr deutlich von den abgeplatteten Epithelzellen der Leibeshöhle unterscheiden. Diese Zellen setzen sich kontinuirlich nach vorn fort und lassen sich günstigenfalls bis etwa in das viertletzte Segment verfolgen. In Fig. 45 ist eine solche Zellreihe im Längsschnitt wiedergegeben. An der Rückwand der Septen häufen die Zellen sich (Fig. 45 h1, h2, h3) und treten ballenförmig nach beiden Seiten hervor, wodurch sie die paarige Genitalanlage des betreffenden Segmentes begründen. Schon im letzten Segmente ist in Fig. 45 bei h1 die Hodenanschwellung sichtbar und auf den seitwärts geführten Schnitten erschien sie noch deutlicher. Da sich vom letzten Segmente beständig neue Leibesringe nach vorn zu abgliedern, so entfernt sich die zeitweilig letzte Genitalanlage (Fig. 45  $h^1$ ) immer weiter vom Hinterende und kommt in das vorletzte (h2), das drittletzte Segment (h3) zu liegen und so fort. Gleichzeitig aber bilden sich an den hinter der letzten Anschwellung gelegenen Zellen (H), wie an einem Keimstock neue Genitalknoten, und auf diese Weise vermehrt sich die Zahl der letzteren in demselben Maße, als die Zahl der Segmente wächst. Die ältesten und reifsten Genitalzellgruppen liegen daher dem Kopfende am

nächsten, ihnen folgen nach rückwärts in allmäblicher Abstufung die jüngeren.

Je weiter eine Genitalzellgruppe im Lauf der Entwicklung nach vorn rückt, um so mehr schwindet der äußere Zusammenhang zwischen ihr und den dahinter gelegenen Zellgruppen, indem die strangförmige Verbindung zwischen ihnen sich auflöst. So war es z. B. in dem in Fig. 45 dargestellten Falle im viertletzten Segmente geschehen, wo nur noch einzelne größere Zellen von der Verbindung Zeugnis ablegten, die ehemals zwischen der Hodenanlage dieses Segmentes und der des drittletzten gerade so bestanden hatte, wie noch jetzt zwischen der Hodenanlage des drittletzten und der des vorletzten Segmentes (Fig. 45 h3 und  $h^2$ ). Es scheint, dass die Auflösung der verbindenden Zellstränge dadurch erfolgt, dass dieselben sich an der Bildung der übrigen Mesodermprodukte der Leibeshöhle betheiligen und insbesondere in die epitheliale Bekleidung des Darmes übergehen, so dass dann die im letzten Segmente gelegenen Zellen (Fig. 45 H) nicht nur als Urkeimzellen, sondern noch allgemeiner als Urmesodermzellen zu betrachten wären.

Es kann nicht zweifelhaft sein, dass ganz dasselbe Verhältnis auch für die Bildung der weiblichen Geschlechtsorgane zutrifft. Ich erwähne den Vorgang lediglich desshalb an dieser Stelle, weil ich ihn bei einem männlichen Thiere am deutlichsten beobachtet habe.

Ich wende mich nun zur Schilderung der weiteren Veränderungen, welche die in die Hodenanlage eingetretenen Keimzellen erleiden. Meine Angaben beziehen sich in erster Linie auf Thiere, die mit Sublimat konservirt und in alkoholischem Karmin gefärbt waren.

Die den Septen zunächst liegenden Hodenzellen (Fig. 46 a) sind schon oben beschrieben worden. Da in ihnen niemals karyokinetische Figuren zu bemerken sind, so kann ihre Vermehrung nur durch direkte Kerntheilung erfolgen, was ja auch für die weiblichen Keimzellen erwähnt wurde.

Etwas abseits von ihrer Ursprungsstelle verändern sich diese Zellen ziemlich plötzlich (Fig. 46 b). Der Kern scheint sich zusammengezogen zu haben, er ist viel dunkler und dichter als vorher, dabei nicht homogen, sondern körnig, doch so, dass die Körner sich nur sehr wenig von der Zwischensubstanz unterscheiden. Das Plasma hat seine Färbbarkeit eingebüßt, es erscheint ganz klar. Die Zellen sind kleiner geworden und durch deutliche Grenzen von einander geschieden. Eine Vermehrung der Zellen durch Theilung dürfte auf diesem Stadium nicht stattfinden.

Nun folgt abermals eine Ausdehnung der Zellen (Fig. 16 c). Der Kern zerfällt wieder in eine große Anzahl von Chromatinbrocken, die durch eine helle Substanz geschieden sind. Diese Brocken sind aber nicht einfache Körnchen, wie in den jüngsten Keimzellen (a), sondern sie sind mehr stäbchenförmig und gröber, auch liegen sie weniger dicht bei einander. Durch ihre Anordnung erwecken sie oft den Eindruck, als ob der ganze Kern aus einem zusammenhängenden Fadenwerk bestände, was aber in Wirklichkeit nicht der Fall ist. Das Plasma hat gegenüber dem vorhergehenden Stadium etwas an Färbbarkeit gewonnen, aber nicht so viel, dass es in dieser Beziehung dem ursprünglichen Stadium (a) gleich käme. Die Zellen sind jetzt größer als in beiden vorhergehenden Stadien.

In diesem Zustande, manchmal jedoch schon früher (Fig. 48), erfolgt ihre Loslösung vom Hoden. Die verschiedenen Zellformen, die ich außer den eben beschriebenen frei in der Leibeshöhle antraf, sind in Fig. 19-24 wiedergegeben. Ich vermag nicht von allen zu sagen, in welcher Reihenfolge sie aus einander hervorgehen. Aus ihrem gelegentlichen Zusammenhange war jedoch zu ersehen, dass in den Zellen mit fadenförmigem Chromatin das letztere sich allmählich zu peripheren Klümpchen ansammelt, die unter einander strahlenförmig verbunden sind (Fig. 19; 20 a, b). Seltener ist eine netzartige Verbindung der Chromatinkugeln (Fig. 20 a1). Vermuthlich entstehen nun durch Isolation der einselnen Körnchen die vielkernigen Zellen (Fig. 24). Ob die Zellen der Fig. 20 sammtlich als Parallelbildungen zu betrachten sind, oder ob sie zum Theil einer weiteren Differenzirung ihren Ursprung verdanken, weiß ich nicht. Ein Unterschied zeigt sich in so fern, als in einigen von ihnen (b) die Chromatinsterne kräftiger entwickelt sind als in anderen, wie denn auch die durch Trennung der Sternstrahlen entstandenen Theilkerne bald kleiner, bald größer sind (Fig. 24 a, b). Jedenfalls kluftet sich in den vielkernigen Zellen das Plasma im Sinne der Einzelkerne, und so entstehen zuletzt die Spermatiden. Als die Endprodukte der ganzen Entwicklung stellen sich jene kleinen, sehr färbbaren und in ungefärbtem Zustande stark lichtbrechenden Kügelchen der Fig. 24 dar, welche bei einer Größe von 0,0046 mm Kern und Plasma nicht mehr unterscheiden lassen. Sie erfüllen die Leibeshöhle zu vielen Tausenden, und ich glaube in ihnen die eigentlichen Samenkörper erblicken zu müssen. Außerdem beobachtet man Zellen von gleicher Größe, die einen dunklen Punkt und eine ungefähr halbkugelige chromatische Membranverdickung aufweisen (Fig. 23). Geschwänzte Spermatozoen fand ich in konservirten Thieren nicht. Im Leben tritt an den rundlichen Samenzellen ein kleines helles Spitzchen hervor, von dem ein sehr feiner Faden auszugehen scheint, den ich aber auch hier nur andeutungsweise erkennen konnte.

Ein typisches Polyplastenstadium, wie es unter den Anneliden zuerst vom Regenwurm beschrieben wurde<sup>1</sup>, habe ich bei Ophryotrocha nicht nachweisen können. Am ehesten möchte ihm das Stadium der vielkernigen Spermatocyten (Fig. 24) zu vergleichen sein.

So weit meine Beobachtung reicht, beruht die Vermehrung der Keimzellen überall auf direkter Kerntheilung. Obwohl dieses zunächst befremdlich erscheint, so ist doch zu berücksichtigen, dass eine genaue Halbirung der chromatischen Substanz, wie sie durch die Karyokinese gewährleistet wird, für die Bildung der Samenzelle nicht erforderlich ist, da es sich hier nur darum handelt, die Keimzelle zu Gunsten einer ungeheuren Vermehrung auf dasjenige Minimum ihres Volumens zu reduciren, bei welchem die specifische Energie der Keimzelle eben noch gewahrt bleibt. Wenn die Theilung der Keimzelle nur den Zweck hat, bis zur äußersten Grenze der Theilbarkeit vorzudringen, so kann dieser Zweck ebenso wohl auf akinetischem wie auf kinetischem Wege erreicht werden, ja der erstere Weg wurde in diesem Falle der kurzere sein. Da ferner die chromatische Substanz nicht in einem besonderen Nucleolus koncentrirt, sondern in viele kleine Körnchen oder Stäbchen zersprengt ist, so befinden die Zellen sich gleichsam in einer fortwährenden Theilungsbereitschaft, und die Auslösung der einzelnen Chromosomen wird überstüssig. Andererseits kommt in Betracht, dass die Kerne der männlichen Keimzellen bei Ophryotrocha membranlos sind. Die chromatische Substanz liegt frei im Plasma. Die bei jeder kinetischen Theilung stattfindende Auflösung der achromatischen Substanz des Kerns im Zellplasma, welche eine periodische Regeneration beider Theile zur Folge hat, ist also einem beständigen direkten Wechselverkehr, einer beständigen Regeneration gewichen. Auch dieses Moment, welches zu Gunsten der Karvokinese sprechen könnte, fällt demnach fort. Der kinetische Gesammtzustand der Zellen hat die charakteristischen Wirkungen der kinetischen Theilungsform vorweggenommen und dadurch die letztere gegenstandslos gemacht. Wir dürfen behaupten, dass die direkte Kerntheilung hier morphologisch und physiologisch dasselbe leistet wie die kinetische, da ohnehin beide nur als Modifikationen eines und desselben Vorganges zu betrachten sind 2.

Neben rein männlichen und rein weiblichen Thieren habe ich in

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup> Bloomfield, On the development of the spermatozoa (Lumbricus). Quart. Journ. micr. sc. Vol. XX. 4880. p. 79 ff.

<sup>&</sup>lt;sup>2</sup> Vgl. darüber Cannov, La Cellule. I. p. 395 ff.

einem Falle auch eine Zwitterbildung beobachtet. Ein Theil der in den vordersten, also ältesten Segmenten gelegenen Keimzellen hatte die Entwicklung zu Samenzellen durchgemacht, während die Hauptmasse der Genitalanlage Ei- und Nährzellen geliefert hatte.

An dieser Stelle will ich noch Einiges über

#### die Regeneration

von Ophryotrocha mittheilen, weil es nicht nur auf die Entwicklung im Allgemeinen, sondern speciell auf die Bildung der Geschlechtsprodukte Bezug hat.

Nachdem ich erkannt hatte, dass die Geschlechtszellen gleich den Keimblättern selbst in der Vegetationszone des letzten Segmentes ihr eigenes Stammgewebe besitzen, war es mir interessant zu erfahren, wie sie sich im Falle einer Regeneration des letzten Segmentes verhalten würden. Ein Thier, dem das letzte Segment fehlt, ist gleichsam des Herdes beraubt, an dem die Keimzellen normalerweise gebildet werden. Es entstand die Frage, ob auch die Keimzellen fähig sind, durch Regeneration ein neues Stammgewebe zu liefern, wie es ja voraussichtlich für die übrigen Gewebe zutraf.

Leider begann ich diesen Dingen meine Aufmerksamkeit erst zuzuwenden, als ich schon sehr mit Materialmangel zu kämpfen hatte. Ich kann daher nur über einzelne Versuche berichten, die aber genau kontrollirt wurden. Ophryotrocha besitzt nicht das Vermögen, sich selbständig durch Theilung zu vermehren, und ich hatte nicht gedacht, in ihr ein dankbares Objekt für das Studium der Regeneration zu finden.

Ich will nun, was mir an meinen Versuchen von Interesse zu sein scheint, der Reihe nach mittheilen.

L Ein großes, von legereisen Eiern erfülltes Weibehen mit 35 parapodientragenden Segmenten wurde am 9. Juli durch einen Querschnitt halbirt. Das Kopfstück besaß 43, das Schwanzstück 22 parapodientragende Segmente. Letzteres wurde zerzupft und zur Untersuchung der Eier verwendet; das Kopfstück wurde isolirt und zum Studium der Regeneration aufbewahrt.

Am 42. Juli war die erste Anlage eines regenerirten Aftersegmentes hervorgetreten (Taf. XI, Fig. 29 I), das am 43. Juli schon bedeutend gewachsen war (Fig. 29 II) und am 46. Juli ein parapodientragendes Segment und drei andere, parapodienlose abgeschnürt hatte (Fig. 29 III).

Am 20. Juli waren im Ganzen drei parapodientragende und drei parapodienlose Segmente regenerirt, die sich von den älteren Segmenten nicht nur äußerlich abhoben, sondern auch durch ihre Farblosigkeit von ihnen unterschieden (Fig. 29 IV).

Am 26. Juli waren sechs, am 30. Juli siehen parapodientragende Segmente regenerirt. An diesem Tage, also gerade drei Wochen nach Vollzug der Verstümmelung, wurde das Thier mit erwärmtem Sublimat konservirt und später in Schnitte zerlegt.

Die Schnitte hatten den Zweck, über das Verhalten der Keimzellen in den regenerirten Segmenten Außschluss zu geben. Ich fand keine Spur von Genitalanlagen in diesen Segmenten, auch im Aftersegmente waren keine Keimzellen zu erkennen. Daraus ergiebt sich, dass die Keimzellen den übrigen Geweben in Bezug auf die Regeneration jedenfalls nicht gleich stehen. Ob eine Neubildung derselben auch in Zukunft ausgeschlossen gewesen wäre, oder ob das mesodermale Epithel der Leibeshöhle dennoch die Fähigkeit besitzt, unter besonderen Umständen sich zu Keimzellen zu entwickeln, das möchte ich hiernach noch nicht für entschieden halten.

Ein anderer Umstand fesselte nun sogleich meine Aufmerksamkeit. Es war mir bereits am lebenden Thiere aufgefallen, dass die Eier allmählich undeutlich wurden und endlich ganz zu verschwinden schienen. Das Thier wurde kleiner und schmächtiger, und ich führte diesen Umstand auf den Mangel an Nahrung zurück bei den hohen Ansprüchen, welche die Regeneration an die Leistungsfähigkeit der Gewebe stellte. Die Schnitte zeigten mir nun, dass das Thier sein Geschlecht geändert hatte. Die reifen Eier, die zum Theil noch deutlich erkennbar waren, waren resorbirt worden, und die indifferenten Keimzellen hatten die Entwicklung zu Samenkörpern eingeschlagen, welche überall in der Leibeshöhle zu finden waren. So unglaublich mir dieses im ersten Augenblick vorkam, so war doch kein Zweifel an der Thatsächlichkeit des Verhältnisses möglich. In Fig. 17 auf Taf. X ist ein Schnitt durch eine Genitalanlage der vorderen Segmente abgebildet. Er ist in so fern besonders instruktiv, als er einige noch nicht rückgebildete weibliche Keimzellen in unmittelbarer Verbindung mit den männlichen zeigt. Bei n sieht man zwei Nährzellen, bei o die dazu gehörigen Eizellen. Die Grenze zwischen den weiblichen und den männlichen Zellen entspricht offenbar derjenigen, wo sich zur Zeit, als die Änderung des Geschlechts eintrat, die indifferenten Keimzellen von den schon differenzirten schieden. Die letzteren verfolgten den bereits eingeschlagenen Weg so weit als möglich, während die anderen sich zu männlichen Keimzellen umzubilden begannen. Dieser Fall zeigt auf das deutlichste, dass die geschlechtliche Indifferenz der jüngsten Keimzellen eines jeden Segmentes eine absolute ist, und dass die Entwicklungsrichtung der Keimzellen durch äußere Umstände bestimmt werden kann. Dass diese Umstände hier nur in den ungunstigen Lebensverhältnissen zu suchen sind, scheint mir unzweifelhaft, zumal es im Einklang steht mit der Thatsache, dass bei Insekten, die sich unter normalen Verhältnissen parthenogenetisch fortpflanzen, durch Nahrungsentziehung und Herabsetzung der Temperatur, also ebenfalls durch Verschlechterung der Lebensbedingungen, das Auftreten von Männchen willktirlich bewirkt werden kann 1.

Übrigens erscheint nun der oben erwähnte Fall von Zwitterbildung, den ich viel früher beobachtet hatte, in etwas anderem Lichte. Vielleicht ist er ein Gegenstück zu dem hier besprochenen. Ein Theil der vordersten Genitalanlagen war dort zu männlichen Keimzellen umgewandelt, während das Thier im Übrigen weiblich war. Es könnte sein, dass dieses Verhältnis dadurch herbeigeführt war, dass ein ursprünglich männliches Individuum zu einem weiblichen wurde, und dass es zu der Zeit, wo die männlichen Zellen schon fast verbraucht waren, der Untersuchung zum Opfer fiel.

II. Einem großen Weibchen war am 9. Juli ein Parapodium der mittleren Segmente abgeschnitten worden. Bis zum 28. Juli, wo das Thier konservirt wurde, war keine Spur einer Regeneration sichtbar geworden.

III. Am 4. August wurde ein großes, mit Eiern gefülltes Weibchen durch einen schräg geführten Querschnitt halbirt, so dass nicht nur die Individualität des Thieres, sondern auch zum Theil die der Segmente aufgelöst war.

Das schwanzlose Kopfstück behielt 46 vollständige und 2 unvollständige parapodientragende Segmente. An letzteren fehlte die linke Seite (Taf. XI, Fig. 30 I).

Am 2. August war das letzte Halbsegment (Fig. 30 II,  $SII_j$  stark geschrumpft und offenbar in Folge der Kontraktion des Wundrandes schräg nach links und nach hinten gerichtet.

Am 5. August waren die ersten Spuren eines neuen Endsegmentes sichtbar geworden, und zwar in Form der beiden paarigen Cirren (Fig. 30 III, ci). Dieselben waren an der Wundfläche des letzten Halbsegmentes hervorgekommen und unter ihnen war der rechte Cirrus bei Weitem der größere. Die Regeneration hatte also an dem am weitesten nach hinten gelegenen Punkte der Schnittsläche begonnen, und war von da nach oben zu vorgedrungen.

Am 8. August war das Endsegment vollständig entwickelt (Fig. 30 IV).

1 Es sei hier des Ausspruches von Gustav Jaegen gedacht, dass » die Differenzirungsursache für die Samenzellen, im Gegensatze zu der mästenden, trägmachen den für die Eizellen, eine aus hungern de, lebhaftmachen de « zu nennen sei (Zool. Briefe, Wien 1876, p. 269).

Links über demselben war die Anlage eines Fußstummels aufgetreten, der augenscheinlich dem ersten Halbsegment angehörte.

Am 40. August war zwischen dem regenerirten Parapodium des ersten Halbsegmentes und dem Aftersegmente eine dem zweiten Halbsegmente zugehörige Wölbung kenntlich geworden (Fig. 30 V, 2), der am 12. August ein Parapodium entsprossen war (Fig. 30 VI, par²).

Ihr war am 14. August eine weitere Parapodienanlage gefolgt (Fig. 30 VII, par<sup>3</sup>), so dass das zweite Halbsegment auf der linken Seite nun scheinbar mit zwei Parapodien versehen war. Das rechte (ursprüngliche) Parapodium des zweiten Halbsegmentes war während dieser ganzen Zeit nicht gewachsen, sondern war im Gegentheil etwas kleiner geworden, offenbar in Folge von Resorptionsvorgängen, die sich in seinem Inneren zu Gunsten des morphologischen Gleichgewichtes vollzogen hatten.

Bisher hatte das Endsegment eine starke Exkursion nach links gezeigt, die sich aber im Lauf der Entwicklung allmählich verringert hatte. Am 48. August war dieselbe nahezu völlig beseitigt. Jetzt erst hatte auch rechts, unterhalb des zweiten Halbsegmentes und über dem Endsegmente eine Neubildung stattgefunden (Fig. 30 VIII, SIII). Es war dies der zum letzten Parapodium der linken Seite (Fig. 30 VII, VIII, par³) gehörige Segmentring, der sich deutlich von den Nachbarsegmenten abzeichnete, aber noch durch den Mangel des rechten Parapodiums die Asymmetrie seiner Entstehung erkennen ließ. Für die Entwicklung der folgenden Segmente war damit ungefähr wieder die alte Bahn geschaffen.

Aus diesen Thatsachen ergiebt sich:

- 4) Dass die Regeneration an derjenigen Stelle der Wundfläche beginnt, welche dem Schwanzende am nächsten liegt (s. 5. August). Von da schreitet sie centripetal aufwärts. Es ist das die natürliche Folge des normalen Entwicklungsganges. Die Vegetationszone des Aftersegmentes ist der Ort, wo beim unverletzten Thiere die neuen Segmente gebildet werden. Je weiter die Zellen von hier aus nach vorn rücken, um so mehr erschöpft sich ihre organbildende Kraft und um so geringer wird ihre Regenerationsfähigkeit. Der Wiederersatz eines verlorenen Körpertheils wird also von den hintersten als den relativ jüngsten Zellen zuerst bewirkt werden, und successive werden sich dann die weiter nach vorn gelegenen daran betheiligen.
- 2) Auf diese Weise wird am Hinterende des Thieres als erstes Erzeugnis der Regeneration ein neues Aftersegment mit einer neuen Vegetationszone geschaffen (s. 8. August).
  - 3) Die übrigen Defekte werden nun in derselben Weise ersetzt,

wie im normalen Entwicklungsgange, d. h. centrifugal, indem durch die Thätigkeit der neugebildeten Vegetationszone zuerst das vordere (ältere), dann das hintere (jüngere) Segment vervollständigt wird (s. 8. bis 12. August).

4) Die Thätigkeit der Vegetationszone richtet sich nach der Seite des größten Bedarfs, indem sie auch bei der Bildung der neuen Segmente darauf bedacht ist, das morphologische Gleichgewicht des Körpers wieder herzustellen. In Folge dessen ist die Segmentbildung eine asymmetrische, sie beginnt an derjenigen Stelle, wo der Defekt am fühlbarsten ist (Fig. 30 VII, par³), um mit dem entgegengesetzten Punkte (Fig. 30 VIII, SIII) abzuschließen (s. 14. bis 18. August).

Das kopflose Schwanzstück besaß 17 vollständige parapodientragende Segmente und 2 unvollständige, an denen die rechte Seite fehlte (Fig. 31 I).

Das erste Halbsegment (SI) wurde gänzlich zurückgebildet. Am zweiten Halbsegmente war am 10. August die Anlage eines rechten Parapodiums zu Tage getreten, die sich indessen nicht weiter entwickelte, sondern bis auf die Borsten atrophirte. Am 18. August (Fig. 31 II) war das ursprüngliche Parapodium des zweiten Halbsegmentes und das rechte Parapodium des ersten vollständigen Segmentes in Folge allmählicher Atrophie geschwunden. Bis zum 21. August, wo ich die Beobachtung abbrechen musste, waren keine weiteren Veränderungen eingetreten. Die Eier im vorderen Theil des Körpers waren gelb und geschrumpft, wurden aber nicht resorbirt, sondern durch die Segmentalporen ausgeworfen. Die Vegetationszone des Aftersegmentes hatte ihre Thätigkeit vollständig eingestellt, während der ganzen Zeit war kein neues Segment gebildet worden. Die Bewegungen des Thieres waren unbehilflich und in so fern zwecklos, als sie keine Lokomotion zur Folge hatten. Gleichwohl halte ich das Abwerfen der vordersten Parapodien für einen Versuch zur Regeneration des Kopfes, der vielleicht in anderen Fällen wirklich gelingen könnte.

### Die Embryonalentwicklung.

Eine Begattung habe ich nicht konstatiren können, noch auch den Eintritt der Befruchtung selbst. Die Entwicklung der frisch gelegten Eier zu frei beweglichen Larven fand jederzeit statt, zuletzt beobachtete ich sie im Anfang August d. J. Um eine Parthenogenesis behaupten zu können, fehlt es mir an präcisen Versuchen, zumal an solchen, bei denen die Übertragung von Samen mittels des Seewassers ausgeschlossen war.

Die Eier wurden stets an den Glaswänden des Aquariums, und

zwar bei Nacht oder früh Morgens abgelegt. Wenn sich die Würmer am Tage mit den Eiern zu schaffen machten, so war es, weil diese ihre Hauptnahrung bildeten. Die Eier liegen in länglich runden Häufchen mehr oder weniger dicht bei einander, eingebettet und umgeben von einer Schleimhülle, die von dem gesammten Ektoderm der Leibeswand abgesondert wird.

Ein und derselbe Wurm gelangt mehrmals hinter einander zur Eiablage. Die Eier reifen periodisch, und der durch die Entleerung frei gewordene Raum wird durch wiederholte Nachschübe alsbald wieder ausgefüllt.

Wenn man ein Thier, das prall mit Eiern gefüllt ist, drückt, oder auch nur beunruhigt, so sieht man bald eine beträchtliche Zahl von Eiern hervorkommen, und zwar auf beiden Seiten des Körpers, zwischen den Parapodien. Die Öffnungen sind einfache Spalten der Leibeswand, keine wirklichen Segmentalröhren, deren Existenz mir nicht hätte verborgen bleiben können. Ich habe weder am lebenden, noch am zerschnittenen Thier irgend eine Andeutung davon gefunden.

Die frisch gelegten Eier beginnen sogleich mit der Ausstoßung der Polzellen, welche als wasserhelle Tröpfehen zum Vorschein kommen. Man findet am animalen Pole des Eies stets zwei solcher Zellen, von denen ich nicht direkt beobachtet habe, ob sie getrennt von einander ihre Entstehung nehmen, oder ob sie durch Theilung einer einzigen gebildet werden. Meist ist in einer von ihnen, oft in beiden der Kern zweigetheilt.

Schon die erste Furche theilt das Ei in zwei sehr ungleiche Abschnitte, welche, durch die Membran des Eies zusammengehalten, einander mit breiter Fläche berühren (Taf. XI, Fig. 32). Die Furchungszellen nehmen alsdann zusammen nicht mehr denselben Raum ein, wie die ursprüngliche Eizelle. Sie füllen die kugelige Membran des Eies nicht vollständig aus, sondern lassen an der Peripherie der Furchungsfläche einen Raum frei, der von Flüssigkeit erfüllt ist und in dem man kleine Körnchen in zitternder Molekularbewegung begriffen sieht. Es geht also die Furchung Hand in Hand mit einer Kontraktion des Eikörpers, und diese wiederum ist mit einem Austritt von Flüssigkeit verbunden. Die Kontraktion beginnt schon während der Bildung der Richtungszellen, indem das Ei sich im Umkreise des animalen Poles von der Eihaut zurückzieht und den Richtungskörper in den so geschaffenen freien Raum niederlegt.

Die erste Theilungsebene geht dicht am animalen Pole vorbei oder durch denselben hindurch. Liegen die Richtungskörper nicht auf der Grenze der beiden Furchungszellen, so hasten sie meist an der größeren. Auch die zweite Furche verläuft meridional. Die Theilung erfolgt nahezu gleichzeitig in beiden Zellen, deren Spindeln der ersten Theilungsebene parallel und ungefähr senkrecht zur Polachse stehen, zuweilen aber etwas von dieser Richtung abweichen, so dass sie unter einander divergiren. Erst die dritte Furche verläuft aquatorial, und jetzt erst kann von animalen und vegetativen Zellen die Rede sein, wie auch aus Gobtte's Darstellung der Entwicklung von Nereis Dumerilii klar hervorgeht! Keinesfalls darf die kleinere der beiden ersten Furchungszellen als sanimale Hälfte abezeichnet werden (s. Claus, Lehrb. d. Zool. 4. Aufl. p. 358, 5. Aufl. p. 440).

Den weiteren Verlauf der Furchung habe ich nicht genau verfolgt, da die Eier klein und wenig durchsichtig sind und neue Ergebnisse kaum zu erwarten standen.

Wenige Tage nach Beginn der Furchung tritt uns das Ei als frei bewegliche Larve entgegen. Da sich die Eihaut ganz allmählich in die Cuticula der Larve umwandelt, so lässt sich kein bestimmter Zeitpunkt als Augenblick der Geburt angeben. Embryonalentwicklung und Larvenzustand gehen unmerklich in einander über.

Das jüngste Thier, an dem ich die Wimperkränze erkennen konnte, ist in Fig. 33 dargestellt. Es ist ungefähr 0,09 mm breit und 0,45 mm lang. Der blass gelbliche Darm schimmert durch die farblose Körperwand, in seinem Inneren liegen noch einige Dotterkugeln. Vom Ektoderm zeichnet sich scharf die feine Cuticula ab. Unterhalb der Leibesmitte ist der Wurm durch eine Ringfurche eingeschnürt, er besteht nur aus zwei Segmenten, einem Kopf- und einem Rumpfsegment. Das Vorderende ist von einer zarten Wimperkappe bedeckt, unterhalb des Mundes verläuft der erste, in der Mitte des Rumpfsegmentes der zweite Wimperkranz. Zu beiden Seiten des Afters, an der Stelle, wo später die paarigen Cirren bervorkommen, sieht man ein Büschel von starren Tasthaaren. Auch an anderen Punkten der Körperoberfläche stehen hier und da vereinzelte Tasthaare.

Das nächste Stadium (Fig. 34) ist dreitheilig: der Rumpf hat sich in zwei Segmente gegliedert. Das präorale Stück des Kopfes ist bedeutend gewachsen, so dass der Mund abwärts gegen die Körpermitte gerückt ist. Von der Wimperkappe, die als solche nicht mehr besteht, hat sich ein besonderer präoraler Wimperreif abgelöst. Ganz am Vorderrande befindet sich eine große Zahl von Spürhaaren, die weniger lang und steif sind als die hinteren und deren Spitzen bewegt werden können. Der postorale Wimperkranz war schon auf dem vorhergehen-

Zeitschrift f. wissensch. Zoologie. LVII. Bd.

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup> A. GOETTE, Abhandl. zur Entwicklungsgeschichte der Thiere. 1. Heft. 1882. p. 84.

den Stadium vorhanden. Außerdem besitzt jedes Rumpfsegment einen Wimperkranz.

In Fig. 35 ist ein neues Rumpfsegment hinzugekommen. Die Kieferzangen sind sichtbar geworden. Oberhalb des ersten hat sich ein zweiter präoraler Wimperkranz gebildet. Die vorderen Fühlhaare sind sehr gewachsen und undeutlich zu zwei Gruppen geordnet, ein nicht gerade typisches Verhalten, das aber auch später zuweilen vorkommt. Von den Fühlern und Augen, sowie von den Parapodien sieht man noch nichts.

Dieses Stadium entspricht ungefähr dem, welches CLAPAREDE und METSCHNIKOFF, a. a. O. Taf. XIII, Fig. 2, als das jüngste, das ihnen begegnete, dargestellt haben. Ein Unterschied zeigt sich darin, dass jene Forscher nur einen präoralen Wimperreifen wiedergeben, und dass der unpaare Aftercirrus bei ihnen schon sehr deutlich entwickelt ist, Abweichungen, welche bei einer gewissen Variabilität in der zeitlichen Folge der Organbildung wohl stattfinden mögen.

Trotz der Funfzahl der Wimperreifen«, heißt es bei CLAPAREDE und Metschnikoff p. 484 mit Beziehung auf dieses Stadium, »betrug die Anzahl der eigentlichen Segmente nur vier, da der vorderste, vor der Mundöffnung gelegene Reifen dem Mundsegment angehörte.« Das nächste von ihnen abgebildete Stadium (a. a. O. Taf. XIII, Fig. 2 A, kopirt in Fig. 36) wird als sechsgliedrig bezeichnet. Aber CLAPAREDE und Metschnikoff haben dabei übersehen, dass die zwei neuen Glieder nicht in gleichförmiger Weise aus den vorgenannten vier sich entwickelt haben, also nicht beide » vor dem Aftersegment neu hervorgesprosst« sind. Dieser letztere Satz gilt vielmehr nur von dem einen der neuen Segmente, das andere ist eine Bildung besonderer Art. Wie nämlich ein Blick auf unsere Fig. 33-35 lehrt, ist hier der Kopfabschnitt noch ganz ungegliedert, es besteht keine äußere Grenze zwischen dem präorsien und dem postoralen Theil. Gleichwohl sind beide schon deutlich zu unterscheiden, nicht nur in Folge ihrer räumlichen Ausdehnung, sondern auch nach den zugehörigen Wimperkränzen. Halten wir ein erwachsenes Thier (Fig. 25, 26) dagegen, so sehen wir, dass die adoralen Wimperkränze durch eine in Mundhöhe verlaufende Einschnürung von einander getrennt sind, und dass der Kopf offenbar aus zwei Segmenten, einem präoralen (»Kopflappen «) und einem postoralen (» Mundsegment «) besteht. Es ist also unzweifelhaft, dass diese beiden Segmente zuvor enger verbunden waren und gemeinsam das Kopfsegment der Larve bildeten, welches seinerseits dem Kopf einer Trochophora zu vergleichen wäre. Die Gliederung des primären Kopfsegmentes in zwei sekundare Segmente tritt nun bereits in einem sehr frühen

Stadium ein. Sie vollzieht sich nahezu gleichzeitig mit der Bildung des vierten Rumpfsegmentes und ist in Fig. 36 definitiv geworden. Die Sechsgliedrigkeit dieser Larve beruht also nicht nur auf der fortgesetzten Strobilation des Aftersegmentes, sondern zum Theil auf der Segmentirung des Kopfes, und die beiden vorderen Segmente entsprechen nicht den gleichnamigen in Fig. 35, sondern allein dem Kopfsegmente.

Hieraus folgt, wenigstens für Ophryotrocha, dass Viguier (a. a. O. p. 366 ff.) mit Unrecht sich weigert, das postorale Segment dem Kopfe zuzuzählen, da es vielmehr als erstes Rumpfsegment (premier anneau postcephalique, p. 418) zu betrachten sei. Für ihn repräsentirt das präorale Segment, welches die Augen und die Antennen trägt, der »Kopflappen« Grube's, den ganzen Kopf. Viguier nimmt an, dass bei denjenigen Anneliden, bei denen der Mund in der Trennungsfurche zweier Segmente liegt, diese Lage auf die Atrophie des postoralen Theiles des Kopfsegmentes oder noch häufiger auf seine Verschmelzung mit dem folgenden Segmente« zurückzuführen sei. Der letztere Fall ist für Ophryotrocha absolut ausgeschlossen und nur der erstere wäre denkbar. Aber die Entwicklungsgeschichte lehrt, dass eine Atrophie des postoralen Kopfabschnittes, die mit dem Verlust eines ganzen Cilienringes verbunden wäre, nicht stattfindet, dass vielmehr dieser Abschnitt durch eine sekundäre Gliederung des Trochophorakopfes der Larve den Werth eines selbständigen Segmentes erhält.

Breslau, September 1893.

## Erklärung der Abbildungen.

#### Tafel X.

Fig. 4. Querschnitt durch ein weibliches Thier, das vor Kurzem die reifen Bier abgelegt hatte, Rumpf. D, Darmhöhle; Dr, Drüsen; n, Bauchmark; ov, Ovarium; par, Parapodium. Vergr. 40.

Fig. 2. Eine der in Fig. 4 mit *Dr* bezeichneten Hautdrüsen stärker vergrößert, aus einem Querschnitt. *ec*, ektodermale, *m*, mesodermale Schicht der Leibeswand; 20, Wimperzellen; *bi*, Blasenzelle; *mu*, Muskelfaser; \*, Nabel der Drüse. Vergr. 330.

Fig. 8. Vorderer Theil eines horizontalen Längsschnittes durch ein weibliches Thier, in der Höhe der Ovarien verlaufend. Die Schnauze war abwärts gekrümmt, daher der dorsale Theil des Kopfes getroffen ist. I, II, die beiden Segmente des Kopfes; III—V, die ersten drei Rumpfsegmente; D, ventrale Kante der Darmwand; m, Gehirn; o.F, obere Fühler; oc, Augen; P, Pigmentzellen hinter dem Auge; par, Parapodien, nur links getroffen; Pgs, die zwischen dem II., III. und IV. Segmente

Digitized by Google

- gelegenen Pigmentsäcke der Leibeswand; ph, Pharynx (Kiefersack); ov, Ovarien; die losgelösten Eier sind nur theilweise gezeichnet; s, Septen; w, Wimperreifen der Segmente, quergeschnitten. Vergr. 70.
- Fig. 4. Schnitt durch die Leibeswand, Medianlinie des Rückens. w, Zelle des quergeschnittenen Wimperreifens. Vergr. ca. 300.
- Fig. 5. Das mit \* bezeichnete Ovarium der Fig. 3 stärker vergrößert. o, Eizellen; n, Nährzellen; s, Septum. Vergr. 540.
- Fig. 6—12. Vom Ovarium losgelöste Eier nebst den zugehörigen Nährzellen (n); nach Schnitten gezeichnet. Vergr. 540.
  - Fig. 48. Nährzelle (n) eines reifen Eies (o); Stadium der Fig. 42. Vergr. 540.
- Fig. 44. Drei Nucleoli aus Eiern vom Stadium der Fig. 42, mit hellen Bläschen im Inneren. Vergr. 540.
- Fig. 45. Annähernd medianer Längsschnitt durch das Hinterende eines männlichen Thieres. c, medianer Aftercirrus;  $h^1$ ,  $h^2$ ,  $h^3$ , Hodenanlagen der drei letzten Segmente; H, Urgeschlechtszellen; s, Septen; n, Bauchmark; W, Wulst der Darmwand, welcher die Magenhöhle von der Afterhöhle (ah) trennt. Vergr. 330.
- Fig. 46. Hoden, aus Sagittalschnitten des Thieres kombinirt. Die mit c bezeichneten ältesten Hodenzellen nebst dem angrenzenden Theile der mit b bezeichneten jüngeren sind einem mehr seitlich geführten Schnitte entnommen. D, Stück der ventralen Darmwand; s, Septum; a, jüngste, indifferente Keimzellen. Vergr. 540.
- Fig. 47: Keimzellenlager eines ehemals weiblichen Thieres, welches zu einem Männchen geworden war (s. Text p. 214), Horizontalschnitt. Bg, Region des Bauchgefäßes, Medianlinie; s, Septum; a, jüngste, indifferente Keimzellen; b, c, Hodenzellen, zum Theil frei in der Leibeshöhle; sp, Spermatiden; o, Bizellen, n, Nährzellen, als Reste der weiblichen Keimzellen. Vergr. 540.
- Fig. 48. Männliche Keimzellen, frei in der Leibeshöhle. b, jüngere, c, ältere Zellen. Vergr. 540.
- Fig. 49. Männliche Keimzellen im Stadium c der Fig. 46—18: Spermatocyten; rechts eine Zelle mit sternförmigem Kern. Vergr. 760.
- Fig. 20. Spermatocyten, frei in der Leibeshöhle. a, b, mit sternförmigem, a', mit netzförmigem Kern. Vergr. 800.
- Fig. 21. Vielkernige Spermatocyten, vermuthlich aus solchen mit sternförmigem Kern hervorgegangen, frei in der Leibeshöhle. a, Zellen mit kleineren, b, mit größeren Theilkernen. Vergr. 800.
- Fig. 22. Männliche Keimzellen unbekannter Bedeutung, frei in der Leibeshöhle. Vergr. 800.
  - Fig. 23. Spermatiden. Vergr. 800.
  - Fig. 24. Spermatozoen, wie sie in Schnittpräparaten erscheinen. Vergr. 800.

#### Tafel XI.

- Fig. 25. Kopftheil eines erwachsenen Thieres, von der Bauchseite gesehen, schwach vergrößert, nach dem Leben. I, II, die beiden Segmente des Kopfes; III, IV, die beiden ersten Rumpfsegmente; O, Mund; o.F., obere, u.F., untere Fühler; par, erstes Parspodienpaar. Der Pfeil im III. Segment bezeichnet die Richtung der Flimmerwelle.
- Fig. 26. Kopftheil eines erwachsenen Thieres, vom Rücken gesehen. A, A', Flimmergruben; oc, Augen; sonst wie in Fig. 25.
  - Fig. 27. Schnitt durch ein Auge, segittaler Längsschnitt des Thieres. \$\mathcal{R}\$, Flim-

mergrube; o.F., oberer Fühler; m, Muskel; n, Nerv; oc, Krystallkörper des Auges, bestehend aus den drei Zellen  $\alpha$ ,  $\beta$ ,  $\gamma$ ; P, pigmentführende Zellen hinter dem Krystallkörper. Vergr. 330.

Fig. 28. Aftertheil eines erwachsenen Thieres, vom Rücken gesehen, schwach vergrößert. c, medianer Aftercirrus; ci, paarige Aftercirren; W, ringförmiger Wulst des Darmes, welcher den mit Koth gefüllten verdauenden Theil (M) von der Afterhöhle (Proctodäum, ah) trennt; Z, Zone, in der ein neues Segment gebildet wird.

Fig. 29 I—IV. Vier auf einander folgende Stadien der Regeneration des Hinterendes bei einem quer durchschnittenen Thiere, schwach vergrößert. Fig. II giebt die Ansicht der Unterseite. c, unpaarer Aftercirrus; 1—6, regenerirte Segmente nach der Reihenfolge ihrer Entstehung. S. Text p. 213.

Fig. 30 I—VIII. Acht Stadien der Regeneration des Hinterendes bei schrägem Querschnitt des Thieres. Fig. I unmittelbar nach der Verstümmelung entworfen. XVI, letztes nicht verstümmeltes Segment; SI, SII, die beiden verstümmelten Segmente, par², deren regenerirte Parapodien; par³, Parapodium des neugebildeten Segmentes SIII; ci, paarige Cirren des regenerirten Endsegmentes. Im Übrigen s. Text p. 215.

Fig. 34 I—II. Vorderer Theil der hinteren Halfte eines zerschnittenen Thieres. I, unmittelbar nach der Verstümmelung, II, am Ende der Beobachtung. SI, SII, die beiden vordersten Segmente, die der rechten Halfte beraubt sind; par², regenerirtes rechtes Parapodium des hinteren Halbsegmentes, bis auf die Borsten atrophirt. S. Text p. 247.

Fig. 82. Ei im Zweizellenstadium, vom animalen Pole gesehen. Die Kernspindeln der Furchungszellen sind nach Schnitten eingezeichnet. cu, Membran des Eies; r, Richtungskörper; R, mit Flüssigkeit erfüllter Raum.

Fig. 33. Ganz junge Larve, von der Bauchseite gesehen, aus dem Kopfe und einem Rumpfsegmente bestehend. cu, Cuticula; D, Darm; O, Mund; A, After. Nach dem Leben. Vergr. ca. 200.

Fig. 34. Dessgl., ein wenig älter; zwei Rumpfsegmente.

Fig. 35. Dessgl.; drei Rumpfsegmente, der Wimperkranz des mittelsten (jüngsten) noch nicht sichtbar. K, Kieferzangen, zum Munde herausragend.

Fig. 86. Altere Larve, Kopie nach CLAPARÈDE und METSCHNIKOFF, diese Zeitschr. Bd. XIX, 4869, Taf. XIII, Fig. 2A. »Vergr. 75.« Der Kopf hat sich in zwei Segmente, ein präorales (I) und ein postorales (II) gegliedert; der Rumpf ist viergliederig. K, Kieferzangen.

Digitized by Google

# Über Ophryotrocha puerilis Clap.-Metschn. und die polytrochen Larven eines anderen Anneliden (Harpochaeta cingulata nov. gen., nov. spec.).

Von

Prof. Eugen Korschelt in Marburg i. H.

Mit Tafel XII-XV und 6 Textfiguren.

Vor einer Reihe von Jahren bearbeitete ich im Freiburger Zoologischen Institut einen im dortigen Seewasseraquarium lebenden Dinophilus. Das Studium dieses merkwürdigen Wurmtypus, der eine große Übereinstimmung mit den polytrochen Annelidenlarven zeigt, lenkte mein Interesse auf die letzteren und so schien es mir nicht ungeeignet, die hier folgenden, durch jene früheren Studien indirekt veranlassten Mittheilungen der Festgabe zum 60. Geburtstage meines verehrten damaligen Lehrers, des Herrn Geheimrath Professor Weismann in Freiburg, hinzuzufügen. Als sich dann herausstellte, dass der Umfang der Abhandlung für den beschränkten Raum jener Publikation ein zu weiter wurde, brachte ich sie doch zu dem geplanten Abschluss und lege sie nunmehr an dieser Stelle nieder, obwohl ich mir bewusst bin, dass sich einige Lücken durch einen erneuten Aufenthalt an der See möglicherweise hätten ausfüllen lassen. Mehrfache andere Arbeiten, die eine Fortsetzung verlangen, machten es mir nicht sehr wahrscheinlich, dass es zu einer derartigen Ergänzung wirklich kommen würde und so entschloss ich mich zur Publikation des Vorhandenen, da es einige, wie mir scheint, recht mittheilenswerthe Punkte enthält. Es drängt mich, die Entstehungsgeschichte der durch einen mehrjährigen Zeitraum unterbrochenen Arbeit anzudeuten, zur Aufklärung für denjenigen, der vielleicht da und dort eine Lücke besser ausgefüllt zu sehen wünschte.

Die Gelegenheit, die beiden hier besprochenen polytrochen Annelidenlarven kennen zu lernen, fand ich bei einem Aufenthalt in Triest. Eine dieser Larven ist bekannt. Sie gehört zu *Ophryotrocha puerilis* Clap. u. Metschn. Die andere ist noch nicht beschrieben worden, so weit ich aus der auf diesem Gebiet äußerst zerstreuten und schwer

zugänglichen Litteratur ersehe. Ich suchte bei ienem Ausenthalt am adriatischen Meer die Entwicklung beider Larven zu verfolgen, was bei der pelagischen Form nicht leicht, aber doch bis zu einem gewissen Grade durchzuftihren war. So konnte das Verwandtschaftsverhältnis dieses Wurmes zu anderen Formen ziemlich sicher festgestellt werden. Von Interesse war mir dabei der lange Bestand der Wimperkränze, den ich außerdem noch bei anderen Formen, z. B. bei einer Nereis-Art, nachweisen konnte. Dieser larvale Charakter bleibt also ungewöhnlich lange erhalten, wie dies Claparede und Metschnikoff bereits für Ophryotrocha hervorhoben. Die letztere Form zeigt auch im ausgebildeten Zustande verschiedene recht bemerkenswerthe und nicht bekannte Züge in ihrer Organisation, so dass ich bald von dem Studium der Larven auf dasjenige der ausgebildeten Thiere tiberging, um so mehr als ich auch durch äußere Umstände, d. h. meine damalige Abreise von Triest, dazu genöthigt und in meinen Bestrebungen, die Entwicklungsgeschichte des Wurmes zu studiren, vollständig unterbrochen wurde. Die Würmer ließen sich zwar in größerer Anzahl lebend in einer mit Ulven besetzten Flasche selbst auf einem ziemlich großen Umwege bis nach Berlin überführen, aber Bier erhielt ich dann keine mehr von ihnen. Später fand ich die Ophryotrocha im Berliner Aquarium wieder auf und mit Hilfe dieses Materials, sowie einer mir von Herrn Dr. Gräffe gemachten Sendung gut konservirter Würmer konnte ich meine Untersuchungen neuerdings fortsetzen. Herrn Dr. Gräffe möchte ich daher für seine liebenswürdige Unterstützung meinen Dank aussprechen, eben so wie ich Herrn Hofrath Professor CLAUS für die mir damals freundlichst gewährte Erlaubnis zur freien Benutzung der Hilfsmittel der Triester Station sehr verpflichtet bin. Ferner möchte ich die Gelegenheit nicht vorübergehen lassen, Herrn Geheimrath Professor Ehlers für die große Freundlichkeit meinen Dank abzustatten, mit welcher er mich bei der an meinem jetzigen Aufenthaltsort etwas schwierigen Litteraturbeschaffung durch seinen reichen Bücherschatz unterstützte.

Ich werde zunächst Ophryotrocha puerilis und ihre Larven, sodann die pelagische Form behandeln.

## I. Ophryotrocha puerilis Clap. u. Metschn.

Ophryotrocha puerilis ist ein kleiner, zur Familie der Euniciden gehöriger polychäter Annelide, welcher von Claparen und Metschnikoff (7) im Jahre 1867 in Neapel aufgefunden wurde und von ihnen wegen derjenigen seiner Charaktere, welche für gewöhnlich nur den Larven oder Jugendstadien der Anneliden zukommen, seinen Gattungs- und Artnamen erhielt. Der Wurm ist seither wiederholt beobachtet und

beschrieben worden, wurde jedoch niemals genauer untersucht, obwohl abgesehen von den interessanten außeren Charakteren auch seine innere Organisation in verschiedener Hinsicht sehr bemerkenswerth ist. Übrigens wird auch von mir nicht der gesammte Bau des Thieres behandelt werden, sondern ich begnuge mich, diejenigen Punkte herauszugreifen, welche für die Auffassung des Wurmes von Bedeutung sind. Dazu gehören vor Allem der Kieferapparat und die Genitalorgane, in so fern man bisher nur Weibchen fand und vergeblich nach den männlichen Thieren suchte. In einer kürzlich erschienenen Mittheilung hebt J. Bonnier unter Anderem als eine empfindliche Lücke in der Kenntnis der Ophryotrocha hervor, dass ihr Männchen noch von Niemand gesehen wurde. Als ich mich vor einigen Jahren mit Ophryotrocha beschäftigte, fand ich ebenfalls keine Männchen, wobei allerdings zu bemerken ist, dass ich damals mein Hauptaugenmerk zunächst auf die Entwicklung richtete und mich mit diesem Punkt weniger beschäftigte. Jetzt bei genauerem Zusehen war ich glücklicher und fand die Männchen bald. Was die früheren Beobachter der Ophryotrocha von einer Parthenogenese und Heterogonie bei dieser Form vermutheten, wurde damit hinfällig. Für die genauere Kenntnis der Männchen bezw. der Genitalorgane überhaupt war ein Studium der inneren Organe nöthig. Dazu, wie auch für die genaue Kenntnis des Kieferapparates, wurde der übrige Bau des Thieres nur in so weit berücksichtigt als unbedingt nöthig war. Von anderen Arbeiten in Anspruch genommen, war es mir nicht möglich, wie ich gewünscht hätte, die ganze Anatomie des wegen seiner mannigfachen Eigenthumlichkeiten recht interessanten Wurmes zu behandeln, doch soll eine solche ausführliche Bearbeitung desselben hier im Institut von anderer Seite vorgenommen werden.

#### 1. Vorkommen, Lebensweise, Untersuchungsmethode.

Ich fand Ophryotrocha in Triest an den Glaswänden der Aquarien in der Station. Dahin war sie wahrscheinlich mit den Ulven gelangt, auf welchen sie sich mit Vorliebe aufhält und von denen sie sich nährt. So viel ich sah, scheint ihre Nahrung pflanzlicher Natur zu sein, obwohl der Bau des Kieferapparates, zumal der festen und spitzen Zangen mehr auf thierische Nahrung, d. h. auf eine räuberische Lebensweise hindeutet. Ich fand den Darm gewöhnlich mit grünen Algentheilen gefüllt. Das Thierchen lässt sich desshalb sehr leicht halten, wenn man für frische Ulven sorgt. Überhaupt ist Ophryotrocha sehr gut zu ziehen, nur ist darauf zu achten, dass das Wasser frisch bleibt. Gegen nur einigermaßen verdorbenes Wasser fand ich die Thiere sehrempfind-

lich. Im Sommer empfiehlt es sich daher, die Aquarien in einem möglichst kühlen Raum aufzustellen und sie außerdem in einen größeren Wasserbehälter mit kühlerem Wasser zu bringen. So konnte ich auch während der sehr heißen Zeit des vergangenen Sommers die Ophryotrochen vorzüglich halten, während sie ohne diese Vorsichtsmaßregel auch bei genügender Lufteinleitung bald zu Grunde gingen.

Bezüglich der Konservirung sei erwähnt, dass dieselbe sehr gut auf die gewöhnliche Weise mit Alkohol oder Sublimat gelingt. Um die Würmer völlig ausgestreckt zu konserviren, bewährt sich Cocain vorzuglich. In ein mit Seewasser gefülltes Uhrglas, welches den Wurm enthält, bringe ich am Rande und von dem Wurm möglichst weit entfernt einige Tropfen einer 5% igen Cocainlösung. Dabei sind Erschütterungen des Wassers zu vermeiden und es ist die Zeit zu wählen. in der der Wurm zugleich ausgestreckt ist und sich wenig bewegt. Ist der Wurm durch die Wirkung des Cocains gelähmt, so setzt man von derselben Stelle wie vorher sehr schwachen (20 % igen) Alkohol tropfenweise zu. Dies ist der kritische Moment, in welchem der Wurm durch die Alkoholwirkung leicht gereizt wird und sich von Neuem zu bewegen beginnt. Es ist also vorsichtig zu verfahren. Eben so bei dem nachfolgenden Zusetzen immer stärkeren Alkohols. Erfolgt dieses zu rasch und nicht vorsichtig genug, so kommt es vor, dass der Wurm sich noch jetzt kontrahirt. Doch erhält man bald Übung in dem Verfahren und bekommt auf diese Weise völlig gestreckte Würmer. Auch lässt sich die ganze Procedur ziemlich rasch vornehmen, so dass die histologische Struktur des Objektes nicht darunter leidet.

### Die K\u00f6rpergestalt und die sonstigen \u00e4u\u00e4erlich wahrnehmbaren Merkmale der Ophryotrocha.

Der Körper der Ophryotrocha setzt sich aus dem primären Kopfsegment, zwei darauf folgenden borstenlosen Segmenten, einer wechselnden Anzahl mit Parapodien versehener Segmente und dem Analsegment zusammen (Fig. 1, Taf. XII). Die Größe des Wurmes, auch der geschlechtsreifen Thiere, ist sehr variabel. Die längsten Thiere, welche ich fand, maßen beim Schwimmen, d. h. also im ziemlich gestreckten Zustande, 9 mm und zählten 34 parapodientragende Segmente. Meist sind aber auch die geschlechtsreifen Würmer kleiner und messen für gewöhnlich 4—7 mm beim Vorhandensein von 18—26 parapodientragenden Segmenten. Gelegentlich findet man auch noch kleinere Würmer mit einer geringeren Anzahl von Segmenten in geschlechtsreifem Zustande.

Der Wurm ist ziemlich durchsichtig oder erscheint weißlich, doch

hängt die Färbung sehr von dem Inhalt des Darmes oder bei den reifen Weibchen von derjenigen der Eier ab, die zumeist fleischfarben ist. Reife Weibchen, bei denen der größte Theil des Körpers mit Eiern angefüllt ist, sind daher hell röthlich gefärbt, während Männchen von gleicher Größe oder Weibchen, die ihre Eier eben abgelegt haben, weiß bis grünlich erscheinen. Dies ist auch die Färbung der jüngeren Thiere.

Der ganze Wurm ist ventral etwas abgeplattet, dorsal mehr gewölbt (Fig. 47, Taf. XIV, Fig. 52 und 53 Taf. XV). Auch der Kopfabschnitt zeigt diese dorsoventrale Abplattung.

#### Das Kopfsegment.

Das Kopfsegment trägt ein dorsales längeres und ein ventrales etwas kürzeres Fühlerpaar (Fig. 4 dt und vt). Distal verdickt, wie Claparede und Metschnikoff die dorsalen Fühler zeichnen, fand ich dieselben nie. Die ventralen Fühler (Fig. II u. III p. 230) waren den genannten Autoren nicht bekannt, doch sahen sie einige spätere Beobachter, so besonders Viguier, der überhaupt die beste Beschreibung und einige sehr naturgetreue Abbildungen von Ophryotrocha gab. Beide Fühlerpaare tragen Tasteilien, die auch vorn am Kopfsegment in ziemlicher Anzahl und Stärke vertreten sind (Fig. 4). Vor und hinter den dorsalen Fühlern trägt das Kopfsegment je einen Wimperkranz. Die Basis der dorsalen Fühler geht über in eine Erhebung des Scheitelfeldes, welche den

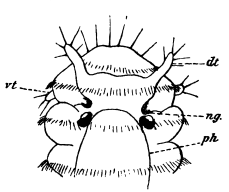


Fig. I. Kopf eines m\u00e4nnlichen Wurmes von 26 parapodientragenden Segmenten, vom R\u00fccken gesehen. dt, Dorsaltaster; st, Ventraltaster; ng, Nackengrube; \u00fch, Pharynx.

größeren Theil desselben einnimmt und eine erhöhte Platte darstellt, deren seitliche, nicht sehr steil abfallende Begrenzung in der Fig. I und Fig. 4, Taf. XII, deutlich zu erkennen sind. Je nach dem Alter, wohl auch individuell und mit den Kontraktionszuständen wechselnd, zeigt dieser Theil des Kopfes eine etwas verschiedene Gestaltung, wie auch aus den angeführten beiden Figuren hervorgeht, von denen die eine einem

Männchen, die andere einem Weibchen von gleicher Segmentzahl zugehört.

Die Begrenzung der erhabenen Scheitelpartie des Kopfsegmentes geht nach hinten, da wo sie an die Segmentgrenze anstößt, je in eine Vertiefung über, welche außergewöhnlich stark wimpert (Fig. I und Fig. 4, Taf. XII). CLAPAREDE und Metschnikoff beschreiben an der Grenze zwischen Kopflappen und Mundsegment auf der Rückenseite vier kleine Wimpergruben. Ich kann nur jene beiden Gruben bemerken, die übrigens vor und nicht hinter den Augen liegen, wie jene Autoren für ihre Nackengruben angeben. Die beiden Gruben sind aber stets und in so regelmäßiger Gestalt vorhanden, dass die Vermuthung der Entdecker der Ophryotrocha, es möge sich bei den von ihnen gesehenen Gebilden um Homologa der bei verwandten Formen vorhandenen seitlichen Wimpergruben handeln, jedenfalls für die beiden von mir angedeuteten Gruben noch eher berechtigt ist. Bei konservirten Thieren bemerkt man an dieser Stelle je eine tiefe Einsenkung. Der Nachweis, dass man es in den beiden Gruben mit Sinnesorganen zu thun hat, wie anzunehmen ist, müsste freilich erst durch die genauere histologische Untersuchung geführt werden.

Die Augen. Ziemlich dicht hinter den seitlichen Gruben liegen zwei ansehnliche Pigmentslecke (Fig. 4, Taf. XII), welche bei manchen Individuen deutlich, bei anderen undeutlich, einen hellen, linsenartigen Körper erkennen lassen (Fig. I). Bereits Claparede hat die Augenslecke gesehen, beschreibt aber in den Jugendstadien deren mehrere, was nicht der Wirklichkeit entspricht. Die am weitesten peripher gelegenen dieser Pigmentslecke bilden nach ihm die definitiven Augen. Diese wurden von Vieuze ganz richtig beobachtet. Vieuze bildet auch die Linse ab (Nr. 33, Fig. 42 und 17, Taf. XXV). So deutlich allerdings wie auf diesen Bildern sah ich die Linse nur recht selten. Auch in der Fig. I tritt sie etwas zu deutlich hervor. Sie erscheint als ein heller, bläulich violetter, oft irisirender Fleck, der aus der schalenförmigen Anhäufung gelber Pigmentkörnchen vorragt. Somit gleicht das Gebilde der sog. Linse und dem Pigmentbecher anderer Würmer, obwohl seine Lage hinter dem Kopfsegment und dicht am Pharynx auffällt.

Wird ein Druck auf das Thier ausgeübt, so weicht das Pigment nach allen Seiten aus einander und man kann jetzt die Linse als ein helles kreisrundes Gebilde, umgeben von dem zerstörten Pigmentbecher erkennen. Dies Verhalten weist darauf hin, dass eine auffallend große runde Zelle, welche man an Schnitten jederseits vom Pharynx in ganz entsprechender Lage findet, als Linse anzusehen ist. Ich konnte dies allerdings nicht ganz sicher feststellen, weil ich an den Schnitten das Pigment auch bei Vermeidung von Säuren regelmäßig aufgelöst fand. Das Plasma dieser gegenüber den umgebenden Bindegewebselementen außerordentlich großen Zellen erscheint körnig bis blasig. Der Kern ist hell, bläschenartig, während die in der Umgebung liegenden Kerne sehr

chromatinreich und daher dunkel sind. Die großen Zellen zeichnen sich also auch dadurch vor den anderen aus. Am Rande der Zelle bemerkt man eine mehr oder weniger stark lichtbrechende, gelbliche Zone und die Zelle ist außerdem noch von platten Zellen, ähnlich wie von einem Follikel, umschlossen. Es mag sein, dass diese Zellen die lichtempfindlichen Theile des Auges sind. Andere lichtempfindliche Elemente vermochte ich nicht nachzuweisen, doch sind ähnlich gebaute, sehr einfache Augen ja auch von anderen Anneliden bekannt. Vom Gehirn aus zieht ein ansehnlicher Nervenstrang, wohl die Schlundkommissur, nach dieser Gegend, werden doch auch andere Sinnesorgane, so die von Ebers neuerdings genau untersuchten Gehörorgane der Arenicola von der Schlundkommissur aus innervirt (44, p. 254).

#### Die Rumpfsegmente.

Die beiden ersten Rumpfsegmente, welche auf das primäre Kopfsegment folgen, entbehren der Fußstummel, doch besitzt jedes von ihnen einen Wimperkranz (Fig 1, Taf. XII). Das erste von ihnen trägt an der

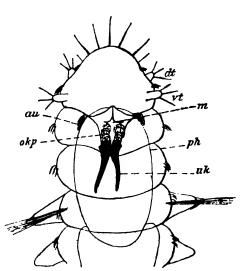


Fig. II. Vordertheil eines männlichen Wurmes von 20 parapodientragenden Segmenten, noch ohne die großen Kiefersangen. Ventralansicht. au. Augen; dt. Dorsal-, ct. Ventraltaster; m. Mund; ph. Pharynx; okp. Oberkieferplatten; uk. Unterkiefer.

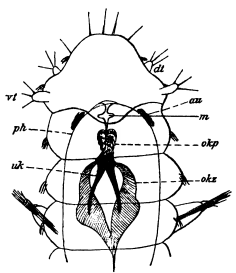
Ventralseite die Mundöffnung. Letztere stellt zu Zeiten eine ziemlich weite und tiefe Grube dar, die nach vorn vom Hinterrande des Kopfsegmentes, sodann von zwei Seitenwülsten des ersten Segmentes begrenzt wird, nach hinten konvergiren (Fig. II). So wird gewissermaßen eine Vorhöhle gebildet, welche im offenen Zustand zusammen mit der eigentlichen Mundhöhle wie eine saugnapfartige Vertiefung erscheint. Die eigentliche Mundöffnung stellt einen queren Spalt dar, welcher nach vorn, vor Allem aber nach hinten in einen Längsspalt übergeht, so dass das

Ganze die Form eines Kreuzes zeigt. Zur weiteren Erläuterung des Verhältnisses der Mundöffnung zum Kopf- und ersten Segment verweise ich auf die beiden beistehenden Figuren (II und III). Natürlich gilt diese Darstellung nur für gewisse Zustände. Wenn erst die starke Muskulatur des Pharynx in Thätigkeit tritt, um die Kiefer nach vorn zu stoßen, wird auch die Form der Mundöffnung bedeutend modificirt.

Die mit Fußstummeln verschenen Segmente tragen wie die beiden borstenlosen Ringe je einen Wimperkranz. Derselbe ist mehr der

sowohl auf der dorsalen wie auf der ventralen Fläche in der Nähe des Seitenrandes ziemlich scharf nach vorn um. In Folge dessen wendet sich die dorsale Wimperreihe in der Mitte des Segmentrandes oder noch ein wenig davor, die ventrale Reihe sogar in der Nähe der vorderen Segmentgrenze, nach der Seite. Auf der Dorsal- wie auf der Ventralfläche stellen die Wimperreifen einen kontinuirlichen Kranz dar. Von einer gleichmäßigen Bewimperung Theiles derselben, wie sie sich

hinteren Grenze des Segmentes genähert und biegt dann



gleichmäßigen Bewimperung

gleichmäßigen Bewimperung

parapodientragenden Segmenten. Ventralansicht.

der Bauchfläche oder eines oks, Oberkieferzange, die anderen Bezeichnungen wie in
Fig. III.

wohl sonst als ventrale Wimperrinne« bei Jugendstadien oder primitiven Formen findet, ist bei Ophryotrocha nichts zu bemerken. — Auch an den Seitentheilen kann man die Wimperkränze auf gut gefärbten Totalpräparaten noch so weit verfolgen, um festzustellen, dass sie wieder nach hinten umbiegen, doch ist man hier durch die eigenthümliche Gestaltung der Segmente selbst sehr in der genauen Beobachtung gehindert. Die dorsal von den Parapodien gelegene Partie ist nämlich umfangreicher als die ventrale und zwar ist dies oft noch mehr der Fall als es in den Fig. 47, Taf. XIV und Fig. 52, Taf. XV, zum Ausdruck kommt. Sind die Parapodien nicht weit vorgestreckt, so liegen sie wie in einer seitlichen Vertiefung, in welche die Rücken- und Bauchfläche umbiegen. Dadurch, sowie durch die Wölbung der Rückenfläche und die Abplattung der Dorsalfläche gewinnt der Querschnitt sein charakteristisches Bild (Fig. 47 und 52).

Die Parapedien, deren Form aus den Fig. 4, 9 und 40 zu ersehen ist, tragen einen kürzeren und einen längeren ventralen Cirrus. Beide

sind mit Tasteilien versehen (Taf. XII, Fig. 9 de und ve). Schon Claparine und Metschnikoff betonten, dass die Fußstummel dreilippig erscheinen. Dies ergiebt sich daraus, dass außer den beiden Cirren noch eine lippenartige Vorbuchtung des Stammes gebildet wird. Übrigens erscheinen die Parapodien auch gelegentlich vierlippig, was wohl von dem Kontraktionszustand abhängt. Vierlippige Parapodien beschreibt auch Baron St. Joseph (Nr. 16) von seinem Paractius mutabilis, einer wenn nicht mit Ophryotrocha puerilis identischen, so doch ganz nahe verwandten Form.

Die Borsten sind in sehr verschiedener Zahl vorhanden und zwar wechselt dieselbe mit der Lage des Fußstummels am Körper und dem Alter des Thieres. Dadurch sind auch die in dieser Beziehung besonders stark von einander abweichenden Angaben der Autoren zu erklären. Dass man ein dorsales von einem ventralen Borstenbüschel unterscheiden kann, ist schon zu verschiedenen Malen richtig angegeben worden. Die Zahl der darin enthaltenen Borsten schwankt so wie die betreffenden Angaben der Beobachter. Bei jungen Thieren sind überhaupt nur erst wenige völlig ausgebildete Borsten vorhanden. So fand ich bei einem jungen, mit nur sieben borstentragenden Segmenten versehenen Thier am ersten Parapodienpaar zwei Borsten im dorsalen, eine einfache und drei zusammengesetzte Borsten im ventralen Büschel, am zweiten Parapodienpaar drei einfache Borsten dorsal, vier zusammengesetzte ventral. Claparede und Metschnikoff, die nur eine Borste im dorsalen, vier im ventralen Bundel angeben, hatten jedenfalls noch nicht völlig ausgebildete Parapodien vor sich. Die Zunahme der Borsten erfolgt nicht ganz regelmäßig.

Für gewöhnlich ist eine weit größere Zahl von Borsten vorhanden. Viguisa, der die genaueste Beschreibung von ihnen giebt, spricht von drei bis vier dorsalen, einfachen und zeichnet fünf zusammengesetzte und eine einfache stärker gebogene Borste im ventralen Bündel. Ich fand in den mehr nach vorn gelegenen Parapodien vier auch fünf einfache Borsten im dorsalen Bündel, weiter nach hinten deren nur drei. Das ventrale Bündel der mehr nach vorn gelegenen Parapodien zählt gewöhnlich sechs (seltener sieben) zusammengesetzte und eine mehr gebogene einfache Borste (Fig. 9). Weiter nach hinten findet man dann weniger zusammengesetzte Borsten. Ihre Form ist schon früher richtig beschrieben worden und auch aus der Fig. 9 (Taf. XII) ersichtlich. Eine derselben ist dort zufällig herumgeschlagen. Die unterste Borste ist einfach und stärker gebogen. Auch die dorsalen Borsten sind etwas gebogen; eine davon ist schwertförmig verbreitert (Fig. 9).

Im Parapodium, stets bis an dessen distales Ende reichend, liegt eine Stütznadel (Fig. 9, Taf. XII und 47, Taf. XIV, st), die weit stärker

ist als die übrigen Borsten. Auf Querschnitten durch die Parapodien bezeichnet sie die Grenze zwischen dorsalem und ventralem Bündel (Fig. 11 db und vb). Solche Querschnitte der Parapodien geben das beste Bild von der Vertheilung der Borsten. In den mehr nach vorn gelegenen Segmenten findet man die Borsten ungefähr so, wie dies in Fig. 11 A dargestellt wurde. Das für die bei Weitem größere Anzahl der Segmente geltende Bild der Borstenvertheilung zeigt Fig. 11 B; drei Borsten im dorsalen, sieben oder auch nur sechs im ventralen Bündel.

Die Beziehung der Borsten zum Körper ergiebt sich am besten aus den Querschnitten. Sie stecken in einem Borstensack, der in den Fig. 47 (Taf. XIV) und 52 (Taf. XV) nur zum Theil sichtbar ist. Bei eingezogenen Parapodien reichen die Borstensäcke bis ziemlich zur Mittellinie des Körpers, was die Beobachtung der inneren Organisation am lebenden Thier sehr erschwert, zumal sie sich in fortwährender Bewegung befinden. Eine außerordentlich reiche Muskulatur vermittelt die Bewegung der Parapodien. In den Figuren sind diese von den Borstensäcken zu den Seitentheilen des Körpers ziehenden Muskeln zum Theil angedeutet (Taf. XIV und XV).

Nach hinten zu werden die Parapodien immer kleiner (Fig. 4, Taf. XII); die Zahl der Borsten nimmt ab, bis man solche in der Bildung befindliche, wenig hervorragende, Parapodien mit keinen oder nur ganz wenigen Borsten findet (Fig. 40, Taf. XII).

### Das Endsegment.

Das Endsegment trägt keine Parapodien, dagegen ist es mit zwei ansehnlichen (paarigen) Cirren am Ende und einem unpaaren, mehr ventral gelegenen und etwas kleineren Cirrus versehen (Fig. 4 u. 40, Taf. XII). Letzterer sollte nach den Angaben Claparide's nur den jüngeren Thieren zukommen und später abgeworfen werden. Auch Viguier spricht nur von einem Rudiment dieses unpaaren Cirrus, doch finde ich ihn zumeist gut entwickelt, auch bei völlig ausgewachsenen Thieren. Bei gewissen Stellungen des Wurmes ist er nur schwer zu bemerken; auch liegt er gelegentlich etwas mehr nach vorn, so dass er kaum oder gar nicht mehr über das Körperende vorragt. Die beiderlei Cirren sind mit Tasthaaren besetzt, die außerdem auch dem Analsegment selbst zukommen. Dasselbe ist zudem mit einem Wimperring umgürtet (Fig. 4 und 40).

Hinter dem unpaaren Cirrus, ziemlich am Ende des Körpers, liegt der After, aus dessen wenig umfangreicher Öffnung man ein Büschel recht starker, sich lebhaft bewegender Cilien vorragen sieht (Fig. 10 a).

Beim Analsegment ist zu bemerken, dass es am meisten Abweichungen von seiner regelmäßigen Gestalt zeigt. Zuweilen ist es mehr in die Länge gestreckt, zuweilen kürzer und gedrungener. Die paarigen Cirren sind oftmals ganz ungleich ausgebildet (Fig. IV), verzweigt und sogar gegliedert (Fig. V). Auch können die paarigen Cirren gelegentlich fehlen und dafür ist der unpaare Cirrus außergewöhnlich

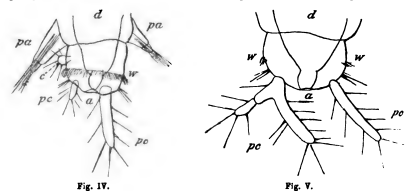


Fig. IV. Hintertheil eines mannlichen Wurmes mit 26 parapodientragenden Segmenten. Dorsalansicht. a, After; d, Mitteldarm; pa, Parapodien; c, abnormer Cirrus des Endsegmentes; pc, paarige Cirren, ungleich entwickelt, w, hinterer Wimperkrans.

Fig. V. Hintertheil eines Wurmes mit 26 parapodientragenden Segmenten. Bedeutung der Buchstaben wie in Fig. IV.

stark entwickelt (Fig. VI), oder die paarigen Cirren sind vorhanden, während der unpaare Cirrus nicht da ist. Mehrmals fand ich abnormer

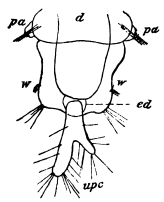


Fig. VI. Hinterende eines Wurmes von 20 parapodientragenden Segmenten, von der Ventralseite gesehen. pa, Parapodien; d, Mitteldarm; ed, Enddarm; ec, hinterer Wimperkranz; sepc, unpaarer, abnorm entwickelter Cirrus.

Weise einen kleinen Cirrus weit vorn an der Bauchfläche des Endsegmentes sitzen (Fig. IVc). Da in diesem Fall gleichzeitig die hinteren Cirren unregelmäßig ausgebildet sind und zum Theil fehlen, so ist dieses Verhalten höchst wahrscheinlich auf eine Verletzung des Endsegmentes und nachfolgende Regeneration desselben zurückzuführen. Gleiche gilt vielleicht auch für die übrigen Fälle, sowie für andere Abnormitäten, die ziemlich häufig gefunden werden. So treten Cirren an beliebigen Segmenten auf; einzelne Segmente besitzen an einer Seite ein doppeltes Parapodium oder die Parapodien fehlen an einem Segment, während sie an dem vorher-

gehenden und folgenden entwickelt sind. Dergleichen Abnormitäten ließen sich noch viele aufzählen und es wäre gewiss leicht, experimentell nachzuweisen, in wie weit sie auf Verletzungen zurückzuführen

sind. Jedenfalls ist das Thierchen sehr regenerationsfähig und auch im stark verletzten Zustande leicht am Leben zu erhalten, wenn man ihm günstige Lebensbedingungen gewährt. Ich fand Würmer, die nur aus wenigen Segmenten bestanden, welche aber durch die Ausbildung der letzteren verriethen, dass sie schon alt und durch Regeneration kleinerer Stücke des Wurmes entstanden waren.

## Das Körperepithel.

Die Körperbedeckung der Ophryotrocha wird von einer sehr zarten Cuticula gebildet. Das darunter liegende Körperepithel besteht zumeist aus kubischen, an einigen Stellen flacheren an anderen Gegenden höheren Zellen. Durch eine besondere Beschaffenheit der Haut gewinnt der Wurm oft ein ganz eigenthümliches Aussehen. Zwischen den Epithelzellen bemerkt man blasenartige Auftreibungen, welche man schon bei Betrachtung des lebenden wie konservirten Wurmes wahrnimmt und auch an Schnitten wiederfindet (Taf. XIV und XV ep). Sie treten zuweilen in geringerer Anzahl, oft aber in großer Menge auf. Am Kopf kann man sie meist in regelmäßiger reihenweiser Anordnung beobachten; weiter nach hinten (an den Rumpfsegmenten) erscheinen sie unregelmäßiger gelagert. Sie können in solcher Menge auftreten, dass die Haut ein fast schaumiges Aussehen gewinnt und auch das ganze Aussehen des Wurmes dadurch beeinflusst wird. Es sind dies jedenfalls einzellige Drüsen, welche in dem geschilderten Zustand mit Sekret gefüllt sind. Thatsache ist, dass der Wurm, wenn die Haut beim Konserviren von dem andringenden Reagens gereizt wird, eine große Menge durchsichtiger Substanz um sich ausscheidet, die ihn wie ein Mantel umgiebt und vermöge deren er am Glas sehr fest haftet. Auch das lebende Thier hat die Fähigkeit, sich fest an die Unterlage anzuheften. Erregt man mit der Pipette einen lebhaften Wasserstrom, so ist es oft nur mit Schwierigkeit von seinem Fleck zu entfernen. Dieses Festheften geschieht zweifellos mittels eines Drusensekrets und zwar kann man beobachten, wie die Fähigkeit des Festheftens den verschiedensten Körperpartien eigen ist, indem einzelne Regionen vom Wasserstrom losgerissen werden, andere aber noch fixirt bleiben und dadurch den ganzen Wurm festhalten.

Oft sieht man den Wurm mit dem Hinterende sich an irgend welche Gegenstände, abgestorbene Pflanzentheile und dergleichen ansetzen. Sucht man dann den betreffenden Gegenstand mit der Präparirnadel zu entfernen, so zieht man den Wurm nach und war er schon eine Strecke davon entfernt, so kann dies ebenfalls noch der Fall sein. Es handelt sich offenbar um ein klebendes Sekret, mittels dessen

Zeitschrift f. wissensch. Zoologie. LVII. Bd.

er befestigt ist und welches sich zu einem Faden auszieht. Solche Fäden, die den Wurm umgeben, erkennt man zuweilen an konservirten Thieren. Das Fixiren mittels Drüsensekrets spielt bekanntlich auch bei anderen Würmern eine Rolle. Man kennt es von den Rotatorien und ich beobachtete es in ganz ähnlicher Weise bei Dinophilus.

Wenn es sich bei jenen Drüsenzellen um Haftdrüsen handelt, so sollte man dieselben vor Allem an der Ventralseite zu finden erwarten. Man findet diese Gebilde aber auch reichlich am Rücken. Entweder der Wurm kann sich bei seinem Leben zwischen Pflanzen auch mit der Rückenfläche fixiren, was wohl an und für sich wenig wahrscheinlich ist, oder aber diese Drüsen haben verschiedene Funktion. Möglicherweise sind außer den Haftdrüsen auch Wehrdrüsen vorhanden, welche ein den Feinden des Wurmes unangenehmes Sekret produciren. Die große Menge dieser Gebilde und die Art ihrer Vertheilung am Körper könnte hierfür sprechen. Dass ihr Inhalt verschieden gefärbt erscheint, wie es der Fall ist, wäre nicht entscheidend und könnte auch durch verschiedene Zustände der Drüsenthätigkeit zu erklären sein. An Schnitten sieht man nämlich, wie diese für einzellige Drüsen gehaltenen Gebilde zuweilen einen ganz hellen, fast gar nicht gefärbten Inhalt zeigen, während andere mit einer flockigen oder granulirten, sich stärker färbenden Substanz gefüllt sind und wieder andere sehr dunkel gefärbt und fast homogen erscheinen. Mehrfach erkannte ich im proximalen Theil des Inhaltes einen Kern, während der distale Theil sich verjungte und wie eine kurzhalsige Flasche gebildet erschien, so dass man durch das letztere Verhalten den Eindruck gewann, als wenn die Drüse im Begriff wäre, ihr Sekret nach außen zu entleeren. In der Umgebung der Drüsen liegen sehr flache Kerne, was jedenfalls dadurch zu erklären ist, dass die umgebenden Zellen beim Anschwellen der Drüsenzelle zusammengedrückt wurden.

Das Verhalten der Epidermis ist zu auffällig, so dass es bei der Charakterisirung des Wurmes erwähnt werden muss. Andere Drüsen, welche als Klebdrüsen in Anspruch genommen werden könnten, habe ich nicht gefunden. Übrigens muss ich zum Schluss noch bemerken, dass es sich bei jenen Gebilden nicht etwa um Quellungserscheinungen von Zellen handelt, wie man nach der Beschaffenheit der Schnitte vielleicht glauben könnte. Diese Vermuthung drängte sich mir ebenfalls, sogar bei Betrachtung der lebenden Thiere auf, zumal dann, wenn diese ganz besonders reichlich mit den drüsenartigen Gebilden versehen waren. Ich hielt solche Individuen zunächst nicht für normal, muss sie aber doch dafür ansehen, da sich diese Erscheinung recht verbreitet bei den unter ganz normalen Bedingungen lebenden Würmern findet. Ähnliche Drüsen wie die beschriebenen kommen in der Hypodermis anderer Anneliden

und der Würmer im Allgemeinen vor. Sehr übereinstimmend erscheinen die Hautdrüsen, welche Spengel von Oligognathus bonelliae beschreibt (31, p. 47). Auffällig ist bei unserem Thier die kolossale Menge dieser Gebilde.

#### 3. Die Larven und Jugendstadien von Ophryotrocha.

Obwohl Ophryotrocha puerilis bezw. ganz nahe stehende Formen wiederholt beobachtet wurde, so sind die Larven doch nur von Claparede und Metschnikoff und später noch einmal von St. Joseph (in zwei Exemplaren) aufgefunden worden, denn die von einigen Autoren beobachteten Individuen mit vier und mehr parapodientragenden Segmenten können als Larven nicht mehr bezeichnet werden.

Die von den Entdeckern der Ophryotrocha gefundenen jüngsten Larven zeigten bereits fünf Wimperringe, von denen einer dem Kopfsegment zugehörte und vier auf den Rumpf kamen. Der unpaare Aftercirrus war ziemlich groß; der Kieferapparat schon vorhanden. Auf einem ähnlichen Stadium scheinen die von St. Joseph gesehenen Larven zu stehen, so viel sich aus der Beschreibung ersehen lässt.

Die von mir aus den Eiern der Ophryotrocha gezogenen Larven zeigten im gleichen Stadium eine recht abweichende Gestaltung von denen Claparede's und Metschnikopp's1, so dass es mir beinahe zweifelhaft war, ob ich es mit derselben Art zu thun hätte wie die genannten Autoren, zumal auch bezgl. der ausgebildeten Thiere Differenzen vorliegen. Freilich können die letzteren sowohl, wie die auf die Larven bezüglichen doch vielleicht nur auf eine etwas flüchtige Beobachtung und Zeichnung zurückzuführen sein, um so mehr als ich selbst ein Bild von einer nicht mehr ganz lebenskräftigen Larve ansertigte, welches mit denen von Claparede eine merkwürdige Übereinstimmung zeigt. Ich habe mich daher wegen dieser Unterschiede der Larven eben so wenig wie wegen derjenigen der ausgebildeten Thiere entschließen können, die von mir beobachtete Ophryotrocha für eine andere Art zu halten. Jedenfalls ist aber eine genauere Beschreibung der Larven erwünscht, wenn es auch leider nur wenige Stadien sind, die ich beobachtete. Meine Untersuchungen wurden, wie schon erwähnt, unterbrochen, als ich die Eier zur Entwicklung bringen konnte und das mir neuerdings zu Gebot stehende lebende Material war für die Ausführung entwicklungsgeschichtlicher Untersuchungen nicht reichlich genug.

Zwei der von mir beobachteten Stadien sind erheblich junger als

Digitized by Google

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup> Von der nicht genügenden Beschreibung der beiden von St. Joseph gesischten und der Ophryotrocha puerilis zugerechneten "Embryonen « kann ich hier absehen.

die von CLAPAREDE. Das eine derselben wird durch die Fig. 42 (Taf. XIII) dargestellt. Es zeigt einen präoralen und zwei weiter hinten gelegene Wimperringe. Am Kopfsegment stehen zwei Paare von Tasteilien. Hinter dem präoralen Wimperring, dem Seitenrand stark genähert liegen zwei Augenflecke. Die ebenfalls nicht weit hinter dem vorderen Wimperkranz gelegene Mundöffnung zeigt sich als querer, aber nach hinten verlängerter, also dreitheiliger Spalt (Fig. 42). Ein Pharynx ist vom Darmkanal noch nicht zu unterscheiden. Der After ist bereits vorhanden und der ventrale Cirrus als allerdings noch unansehnlicher Endzipfel der Bauchfläche bereits angedeutet. Die Larve ist eben so wie die zu beschreibenden folgenden Stadien von einer zarten Cuticula bedeckt.

Das geschilderte frühe Stadium, welches bereits frei lebt, hat schon den Charakter der polytrochen Larve, da es, wie erwähnt, außer dem präoralen noch zwei weitere Wimperkränze besitzt und außerdem eine Segmentirung des Körpers erkennen lässt (Fig. 12). Immerhin steht diese Larve der Trochophora noch sehr nahe und da sie den bei anderen Anneliden unmittelbar auf die Trochophora folgenden Stadien sehr gleicht, können wir als sicher annehmen, dass auch von Ophryotrocha ein Trochophorastadium durchlaufen wird und dass die polytrochen Larven somit als Folgestadien der Trochophora anzusehen sind.

Das nächste Stadium (Fig. 43) zeigt die Larve etwas mehr in die Länge gestreckt. Die Gliederung des Körpers ist deutlicher geworden. Ein im vorigen Stadium bereits angedeutetes hinteres Segment ist nunmehr schärfer abgesetzt, trägt aber noch keinen Wimperring. Das Endsegment ist umfangreicher geworden. Am Darmkanal grenzt sich der Pharynx jetzt bereits ab, jedoch ist vom Kieferapparat noch nichts zu bemerken. Im Ganzen unterscheidet sich dieses Stadium noch wenig von dem vorhergehenden.

Ein weiteres Stadium, auf welchem die Larve 0,23 mm (in der Länge) misst, zeigt vier Wimperringe und zwar scheint der neuentstandene Ring dem Endsegment zuzugehören, während das davor gelegene Segment den seinigen erst etwas später erhält. Das Endsegment erscheint jetzt nach hinten breit abgerundet; rechts und links von dem zum unpaaren Cirrus werdenden Endzipfel treten als zwei rundliche Höcker die Anlagen der paarigen Cirren auf. Schon sehr bald erhalten sie lange Tasthaare. Der Pharynx ist distinkter geworden; zwischen diesem und dem vorhergehenden Stadium hat sich der Kieferapparat angelegt. Er ist noch recht schwer zu erkennen und da mir in dem betreffenden Stadium nur ganz wenige Larven zur Verfügung standen, so bin ich in der Kenntnis seiner Anlage auch nicht weit vor-

gedrungen. Jedenfalls legen sich die Kiefer in Form von leistenförmigen, bald gezähnelten chitinösen Verdickungen der pharyngealen Cuticula an. Mir schienen zunächst zwei, später vier solcher zarter, bräunlich gefärbter Leisten vorhanden zu sein, von denen zwei in ein unpaares Stück übergehen. Die letzteren halte ich daher für die Anlage des Oberkiefers. An den Leisten bezw. in ihrer Verlängerung treten später spangen- und dann blättchenförmig die schräg dazu gestellten Anlagen der Kieferplatten auf. Nach einer von St. Joseph gegebenen Skizze (Fig. 98, Taf. X, 16) scheint es, als ob er die Anlage des Oberkieferapparates in diesem Stadium gesehen habe, obwohl man die betreffende Larve ihren übrigen Merkmalen nach für älter halten muss.

Auf dem folgenden zur Beobachtung gelangten Stadium ist der Kieferapparat schon völlig deutlich in seinen einzelnen Theilen zu unterscheiden (Fig. 14). Ober- und Unterkiefer sind bereits ausgebildet, wenn sie auch von derjenigen Gestalt, die sie beim ausgebildeten Thier besitzen, noch weit abweichen (Fig. 2 und 7, Taf. XII). Von ihnen soll später bei der speciellen Betrachtung des Kieferapparates noch die Rede sein (vgl. unten p. 254). Die Larve ist jetzt 0,28 mm lang.

Im Stadium der Fig. 14 hat die Larve gegenüber den früheren Stadien (Fig. 12 und 13) eine wesentlich andere Gestalt gewonnen. Hauptsächlich beruht dies darauf, dass die hintere Partie sich streckte und die Segmentirung immer deutlicher hervortrat. Der vordere Theil bewahrt zunächst seine plumpere Gestalt. Es sind jetzt fünf Wimperringe vorhanden. Außer den vorderen vier Tasthaaren, die wir schon früher kennen lernten, treten solche lange und starre Cilien auch an den Seitentheilen der Rumpfsegmente auf, was der Larve ein eigenthumliches und charakteristisches Aussehen giebt (Fig. 14). Derartige Cilien entstehen auch am Endsegment. Dieses letztere bietet außerdem eine etwas andere Beschaffenheit dar, indem es nach hinten die schon vorher erwähnte Abrundung erfuhr und indem die drei Cirren an Umfang bedeutend zunahmen. Die paarigen Cirren sind mit Tasthaaren versehen; bei dem unpaaren Cirrus ist dies nicht der Fall. Dagegen besitzt er eine zarte Bewimperung. Er ist gegliedert, was im folgenden Stadium (Fig. 45) noch deutlicher hervortritt. Der mit dem Kieferapparat versehene Pharynx ist jetzt schon recht deutlich abgesetzt. Die Mundöffnung ist umfangreicher geworden.

In dem soeben besprochenen Stadium fiel mir die Übereinstimmung des Dinophilus mit den polytrochen Larven ganz besonders auf und ließ es mir als zweifellos erscheinen, dass diese Form mit den Anneliden eine gemeinsame Entwicklung genommen hat, aber auf einer früheren Stufe stehen blieb. Die Beschaffenheit des präoralen Theiles, die Körper-

gliederung, die Art und Weise der Bewimperung, der unpaare gegliederte Cirrus, die dorsale Lage des Afters zeigt eine große Übereinstimmung, wie man erkennt, wenn man die früher von mir sowie von E. Meyer, Harmer und Weldon gegebenen Abbildungen des Dinophilus mit den in dieser Arbeit abgebildeten polytrochen Annelidenlarven vergleicht. Es wäre von Interesse gewesen, auch die Beschaffenheit der Nephridien nicht nur der Larve von Ophryotrocha, sondern der polytrochen Larven überhaupt festzustellen, doch konnte ich von ihnen nichts bemerken, was allerdings desshalb kaum verwunderlich erscheint, weil sie auch bei dem ausgebildeten Thier nicht wahrgenommen werden konnten, vielleicht sogar überhaupt nicht vorhanden sind.

Auf dem zuletzt beschriebenen und auf etwas älteren Stadien befinden sich Claparede und Metschnikoff's Ophryotrochalarven, sowie die von St. Joseph freilich nicht recht genügend abgebildete und beschriebene Larve. Die eine Larve Claparede's und Metschnikoff's zählt fünf, die andere sechs Wimperreifen. Vergleicht man aber Abbildungen dieser Forscher mit den meinigen, so wird man eine ziemliche Differenz bemerken. Immerhin möchten es wohl die Larven ein und derselben Art sein, welche ihnen wie mir vorlagen. Vielleicht befanden sich die von den genannten Forschern beobachteten Larven nur nicht mehr in recht frischem und daher etwas kontrahirtem Zustande.

Das von mir gesehene Folgestadium (Fig. 15) zeigte wie die ältere Larve Claparens's sechs Wimperringe, stand aber trotzdem auf einer höheren Entwicklungsstufe, indem das in den vorhergehenden Stadien neugebildete Segment ein Parapodienpaar erhalten hatte. Diese Parapodien besitzen erst je vier, zwei einfache und zwei zusammengesetzte Borsten; von den Cirren ist an den Parapodien noch nichts zu bemerken; sie erscheinen am freien Ende abgestumpft (Fig. 15).

Die ganze Larve ist schlanker geworden; der Kopfabschnitt überwiegt weit weniger als früher. Sie misst jetzt 0,35 mm. Die Tasteilien sind noch in ähnlicher Anordnung vorhanden wie früher. Hinter dem präoralen Wimperkranz bemerkt man die Augenslecke, in denen beim Komprimiren der Larve bereits die große helle Zelle zu erkennen ist. Die Augen haben jetzt bereits ihre definitive Lage vorn in der Nähe des Pharynx eingenommen. Dies ist jedenfalls durch die Größenzunahme des Pharynx zu erklären. Ursprünglich lagen die Augen recht weit ab von ihm (Fig. 12 und 13). Die Lage der Augen ist auch bei der Larve bemerkenswerth. Sie liegen nicht vor dem präoralen Wimperkranz, wie man erwarten sollte, wenn sie dem primären Kopfsegment angehörten, sondern werden hinter dem präoralen Wimperkranz gefunden (Fig. 12—15). Eine ähnliche Lagerung dieser ursprünglich und in den

häufigeren Fällen dem primären Kopfsegment angehörigen Sinnesorgane kommt übrigens auch bei anderen Larvenformen vor.

Vergleicht man das in Rede stehende Stadium mit dem ausgebildeten Thier (Fig. 45, Taf. XIII und Fig. 4, Taf. XII), so ergiebt sich, dass sein erster Wimperring einem der beiden an dessen Kopfsegment gelegenen Wimperreifen und zwar wahrscheinlich dem hinteren entspricht. Der vordere fehlt also noch. Eben so wenig sind die Kopffühler vorhanden. Der nächste Wimperring der Larve entspricht jedenfalls dem dritten Wimperring des ausgebildeten Thieres, denn er umgürtet hier wie dort die vordere Partie des Pharynx oder besser des Kieferapparates (Fig. 45 und 4). Diese Partie wird demnach zum ersten fußstummellosen Segment. Dass das nächste, vor dem ersten, neuangelegten Parapodienpaar gelegene Segment zum zweiten fußstummellosen Segment des ausgebildeten Wurmes wird, ergiebt sich nicht nur aus der Vergleichung, sondern auch daraus, dass die Parapodien bekanntlich in der Reihenfolge von vorn nach hinten zur Ausbildung gelangen. Der auf das erste Parapodialsegment folgende Ring ist bei dieser Larve neu angelegt und trägt auch den neu hinzugekommenen (sechsten) Wimperreifen. Er wird jedenfalls zum zweiten parapodientragenden Segment. Die Differenzirung weiterer Ringe erfolgt dann zwischen ihm und dem Endsegment.

Am Endsegment sind die paarigen Cirren größer geworden (Fig. 45). Sie erscheinen bei dieser Larve distal verdickt, so wie dies Claparede und Metschnikoff auch vom ausgebildeten Thier darstellen, bei welchem ich dieses Verhalten nur selten bemerkte. Der After liegt dorsal vom medianen unpaaren Cirrus, welcher jetzt besonders deutlich gegliedert erscheint. Dieses Verhalten erinnert eben so wie die dorsale Lage des Afters an die bei den Rotatorien obwaltenden Verhältnisse. Entsprechend verhält sich Dinophilus.

Beim ausgebildeten Thier trägt der unpaare Cirrus Tasthaare, was bei diesem gegliederten Endzipfel der Ventralfläche nicht der Fall ist. Den Übergang des letzteren in den medianen, unpaaren Cirrus habe ich nicht direkt beobachtet, doch ist er bei der völlig gleichen Lage beider Gebilde höchst wahrscheinlich. Claparede und Metschnikoff, sowie Viguier lassen den unpaaren Cirrus beim ausgebildeten Thier schwinden oder nennen ihn rudimentär. Ich gab schon vorher an, dass ich ihn regelmäßig vorhanden und wohl entwickelt traf<sup>1</sup>, allerdings könnte er gegenüber dem Umfang, welchen er bei der Larve des Stadiums Fig. 45

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup> Ich sehe dabei von den nicht seltenen Fällen ab, in denen der unpaare Cirrus in Folge von Verletzungen am Hinterende des Thieres verloren ging.

besitzt, schließlich als rückgebildet angesprochen werden, zumal auch von seiner Gliederung nichts mehr zu bemerken ist.

Das Stadium der Fig. 45 kann man als das Übergangsstadium der Larve in den Wurm bezeichnen. Von da an bietet die Entwicklung der äußeren Form wohl kaum noch große Besonderheiten, da die hauptsächlichsten Theile des Wurmes bereits vorhanden sind, mit Ausnahme etwa der Kopfeirren. Der larvale Habitus, besonders in der Gestalt der vorderen Körperpartie bleibt übrigens noch längere Zeit bestehen; so schwinden auch die langen Tasteilien, die beim ausgebildeten Thier mehr zurücktreten, an den Seitentheilen, zumal der vorderen Partie nur langsam. Bei einem bereits mit sieben parapodientragenden Segmenten versehenen Wurm fand ich sie am Kopf- und ersten borstenlosen Segment noch vertreten. Die verhältnismäßig umfangreiche vordere Partie dieses Wurmes erinnerte in ihrer Form überhaupt noch ziemlich stark an die Larve, obwohl das erste und zweite (parapodienlose) Segment schon völlig deutlich gesondert waren. Dieser Process vollzieht sich schon erheblich früher, eben so wie die Bildung der Kopffühler.

Die späteren Jugendstadien seines Paractius mutabilis sind von St. Joseph beobachtet worden (46), der ebenfalls von ihnen angiebt, dass sie den ausgebildeten Thieren bereits gleichen. Sie besitzen die gleichen Parapodien, die gleichen Borsten, die gleichen bewimperten Segmente, die gleichen Kiefer«. Das ist nun allerdings nicht völlig zutreffend, hauptsächlich in Bezug auf die Kiefer, wie im nächsten Abschnitt gezeigt werden soll. Die jüngsten von St. Joseph beobachteten Würmer, die ich freilich nicht gerade wie er als "Embryonen« bezeichnen möchte, waren 0,36 mm lang und besaßen zwei borstenlose, vier borstentragende und drei in der Anlage befindliche Segmente. Würmer ähnlicher Altersstadien hat Bonnier beobachtet, der von "sehr jungen Individuen mit vier borstentragenden Segmenten« spricht, aber (außer ihrem Kieferapparat) dieselben bisher noch nicht näher beschrieben hat.

#### 4. Der Kieferapparat.

Der Kieferapparat der Ophryotrocha ist bereits von Claparede und Metschnikoff beschrieben, jedoch in seinen einzelnen Theilen nicht genau erkannt worden. Da der Bau der Kiefer für die systematische Stellung des Thieres von Wichtigkeit schien, haben dann die späteren Beobachter von Ophryotrocha, Staurocephalus und Paractius ihm ihre Aufmerksamkeit gewidmet. So geben Studer (32), Levinsen (22), Langerbans (20), MacIntosh (26) und Viguier (35) Beschreibungen davon, die

<sup>1</sup> Vgl. hierzu p. 253 und 256.

aber nicht erschöpfend sind und vielfach von einander abweichen. Die eingehendste Beschreibung verdanken wir St. Joseph (46) und ganz neuerdings hat Bonnier (3) den Kieferapparat der Ophryotrocha puerilis studirt. Ihm erst gelang es, den Apparat richtig zu deuten, indem er die auf einander folgenden Entwicklungsstadien desselben untersuchte. Er macht mit Recht darauf aufmerksam, dass die Kiefer noch spät einer Veränderung unterworfen sind. Bonner's Untersuchungen liegen erst in einer kurzen Mittheilung vor. Als ich dieselbe kennen lernte, war es mir von Interesse zu sehen, dass meine Resultate sehr ähnliche waren, eben so wie sie in verschiedener Beziehung mit den Ergebnissen von St. Joseph übereinstimmen, dessen Arbeit über die polychäten Anneliden der Küste von Dinard (II. Theil) ebenfalls noch nicht vorlag, als ich Ophryotrocha und ihren Kieferapparat zuerst untersuchte. Immerhin werden sich einige abweichende Punkte ergeben und sowohl desshalb, wie aus dem Grunde, weil ich auch die Beziehung der Kiefer zum Pharynx an Schnitten festzustellen suchte, worauf Bonnier, so viel ich aus seiner Mittheilung sehen kann, wohl nicht einging, möchte ich meine Beobachtungen hier mittheilen. Darauf, dieselben an neuem Material noch weiter auszuführen, verzichtete ich, da Bonnien eine ausführliche Arbeit über den Kieferapparat in Aussicht stellt und darin auch die recht interessanten Beziehungen zu anderen Formen, sowie die schon jetzt berührte Auffassung der verschiedenen Stadien des Apparates zu behandeln gedenkt.

Zum besseren Verständnis der Lagerungsverhältnisse der Kiefer, sowie auch der im Übrigen gegebenen Abbildungen von Schnitten scheint es mir wünschenwerth, zunächst einen Blick auf den Darmkanal der Ophryotrocha im Allgemeinen zu werfen.

#### Der Darmkanal.

Von der Mundöffnung wurde bereits gesagt, dass sie größtentheils dem ersten fußstummellosen Segment angehört. Sie führt in den Ösophagus, dessen vordere und hauptsächlich ventrale Partie durch Ausstülpung und Verdickung zu einem äußerst muskulösen Pharynx umgewandelt ist (Fig. 4, Taf. XII und Fig. 30, Taf. XIV ph). Zwischen Falten und in Taschen des letzteren liegen die einzelnen Theile des Kieferapparates. Vielfach kann man dieselben der zelligen Matrix, welche sie als Cuticula absonderten, noch aufliegen sehen (Fig. 30—34, Taf. XIV). Im Übrigen besteht der Pharynx aus einer massigen Muskulatur, die zur Bewegung der Kiefer dient. Der Pharynx reicht vom primären Kopfsegment weit nach hinten bis zum Hinterrand des zweiten borstentragenden Segmentes.

Die dorsale Partie der Pharyngealgegend des Ösophagus ist weit

dünnwandiger (Fig. 30). Das Verhältnis des Schlundes zum Pharynx ergiebt sich am besten aus Querschnitten (Fig. 34—34). Anfangs haben Ösophagus und Pharynx noch eine gemeinsame Höhlung (Fig. 34 und 32). Diejenige des Ösophagus setzt sich jedoch bald vom Pharynx ab (Fig. 33) und schließlich stellt der erstere ein von letzterem getrenntes und dorsal von ihm gelegenes Rohr dar (Fig. 34 und Fig. 30). Im Sagittalschnitt der Fig. 30 sieht man den Ösophagus zum Mitteldarm führen und durch eine ziemlich enge Schlundpforte (spf) in denselben münden.

Die vordere Partie des Mitteldarmes sendet eine Ausbuchtung nach vorn, welche den Ösophagus eine kurze Strecke weit überdeckt, wie man aus derselben Figur erkennt. Am Mitteldarm ist das bei seiner Kontraktion außerordentlich hohe Epithel von Interesse (Fig. 30—54, Taf. XIV und XV). Auch wenn der Darm ausgedehnt ist, zeigen diese Zellen noch einen recht ansehnlichen Umfang.

Es schien mir so, als ob ein recht beträchtlicher, durch eine ganze Anzahl von Segmenten reichender hinterer Theil des Darmes sich durch ein bei Weitem niederes Epithel vor dem viel umfangreicheren vorderen Mitteldarm auszeichnete. Diese hintere Darmpartie erscheint beim lebenden Wurm oft heller und vom übrigen Darm abgesetzt. Dieser Befund deckt sich mit denjenigen an Frontal- und Sagittalschnitten, welche ebenfalls die Einschnütung und ein besonders niederes Epithel der hinteren Darmpartie aufweisen. Nun zeigt sich aber gerade die hintere Partie zumeist mehr aufgetrieben und ich bin nicht sicher, ob das geschilderte Verhalten ein mehr zufälliges ist oder in Wirklichkeit eine Differenzirung der hinteren Darmpartie darstellt. Jedenfalls dürfte aber die betreffende Partie zum Mitteldarm (im embryologischen Sinne) gehören, d. h. ihrer Struktur nach entodermaler Natur sein.

Die intersegmentalen Einschnürungen des Darmes sind bei Ophryotrocha zuweilen, nicht aber regelmäßig zu bemerken. Nach hinten geht der Darm in ein kurzes Rectum über, von dem er sich durch eine leichte Abschnürung absetzt (Fig. 40, Taf. XII). Diesen kurzen Abschnitt halte ich für den (ektodermalen) Enddarm.

Der Kieferapparat des ausgebildeten Thieres.

Der Kieferapparat der ausgebildeten Ophryotrocha wird durch die Fig. 7 (Taf. XII) dargestellt und ist in die Abbildung vom ganzen Thier (Fig. 4) in situ eingezeichnet. Er besteht aus dem Ober- und Unterkiefer.

Der Unterkiefer (Fig. 7 B) setzt sich aus zwei vorn in der Medianlinie mit einander fest verlötheten Stücken zusammen. Jede dieser beiden Chitinspangen verbreitert sich nach vorn und trägt am Vorderende kleine feste Zähne. Nach hinten divergiren beide Spangen. Sie sind sehr fest und bestehen aus dunkelbraun gefärbtem Chitin, das an der vorderen Schneide ganz besonders dunkel erscheint und hier jedenfalls am festesten ist. Bei Betrachtung des lebenden Thieres von der Ventralseite sieht man, wie der Unterkiefer ruckweise vor- und wieder zurückgeschoben wird.

Der Oberkiefer ist weit komplicirter gestaltet (Fig. 7 A). Auch er verräth die Zusammensetzung aus zwei Hälften. An ihm fallen vor Allem die dunkelbraun bis schwarz gefärbten, festen Zangen (okz) auf. Sie sind durch ein kurzes, plattes Stück verbunden (Fig. 7 okt), welches bei Betrachtung von der Dorsalseite nach hinten spitz zuläuft. Es ist der von Eblers als Träger bezeichnete Theil<sup>1</sup>. Eigentlich müsste man allerdings den Träger bis weiter nach vorn rechnen, denn hier entspringt von der Basis der Zangen je eine schmale Chitinleiste, welche eine Anzahl weiterer Kieferstücke trägt, oder besser gesagt, mit einander verbindet. Solcher Kieferstücke oder Platten sind sieben Paare vorhanden.

Die drei hinteren Kieferstücke sind zangenförmig entwickelt. Sie sind stärker chitinisirt und in Folge dessen auch dunkler gefärbt. Sie tragen an ihrer nach innen gerichteten Schneide ziemlich starke Zähne. Wie die beiden Zangen im Großen werden sie also jedenfalls im Kleinen als Greifzangen verwendet. Die vier vorderen, leicht konkaven, am Innenrande fein gezähnelten Kieferstücke bilden den Abschluss des Oberkiefers nach vorn. Beim lebenden Thier sieht man zeitweise diese Partie des Kieferapparates aus der Mundhöhle vordringen. Die Sägeplatten beider Seiten werden dann mit der Schneide gegen einander gerichtet und man kann sich wohl denken, dass dies ein geeigneter Apparat zum Abweiden der Algen ist.

Der Kieferapparat wurde zunächst unabhängig von den Weichtheilen des Pharynx betrachtet. Um ihn aber völlig zu verstehen, ist es nöthig, auch diese ins Auge zu fassen und zu diesem Behuf muss der Apparat an Schnitten studirt werden.

Einen Überblick über die Lagerung der Chitintheile im Pharynx giebt der Sagittalschnitt der Fig. 30 (Taf. XIV). Die Figur ist aus einigen Schnitten kombinirt und würde somit einem ziemlich dicken Schnitte entsprechen, auf dem auch neben einander gelegene Theile sichtbar sind. Dieser Schnitt wird ergänzt durch die Querschnittserie des Pharynx (Fig. 34—34) und den Kieferapparat allein (Fig. 7, Taf. XII).

<sup>1</sup> Ich bediene mich der von Khlers (10, p. 273) eingeführten Bezeichnungen für die einzelnen Theile des Kieferapparates, welche auch von Bonnier angewendet wurden.

An dem ersten und vordersten der Pharynxquerschnitte (Fig. 34) ist zunächst die komplicirte Form des Lumens bemerkenswerth. Dasselbe ist mit einem Epithel ausgekleidet. Man sieht, dass die Muskulatur (mu) sich auch nach der Dorsalseite fortsetzt. Vom Oberkiefer sind die Sägeplatten getroffen (okp) und man erkennt, dass dieselben hohl sind. Sie stellen also eine Faltung der Cuticula dar, in welche zunächst ein Epithelfortsatz eindringt. An der Ventralseite erkennt man die Querschnitte durch die beiden ebenfalls hohlen Spangen des Unterkiefers.

Der folgende Schnitt (Fig. 32) liegt schon eine beträchtliche Strecke weiter nach hinten. Von der vorderen Partie des Oberkiefers sind nur noch die Leisten vorhanden, welche die Kieferplatten verbinden und dann nach hinten zur Basis der Zangen laufen (Fig. 7 okl). Sie liegen einer mittleren, aus Bindegewebe, Muskulatur und Epithel gebildeten Falte des Pharynx auf (okl) und bei stärkerer Vergrößerung kann man deutlich erkennen, wie sie seitlich in die zarte, den Pharynx auskleidende und hier auf den Figuren durch die Innenkontour angedeutete Cuticula übergehen. Auch im Längsschnitt der Fig. 30 sieht man die dem Epithel aufliegende Leiste von den Sägeplatten aus nach hinten verlaufen. Seitlich und ein wenig ventral von den Leisten liegen in einer vom Epithel ausgekleideten Tasche des Pharynx die hohlen Zangen des Oberkiefers (okz, Fig. 32 und Fig. 30). Die Unterkiefer, welche auf dem vorhergehenden Schnitt (Fig. 34 uk) dorsal noch frei waren, liegen hier bereits von der Muskulatur umgeben, die sich an sie anheftet. Dieses Verhalten wird noch besser durch den Sagittalschnitt (Fig. 30) illustrirt.

In den folgenden, weiter nach hinten gelegenen Querschnitten sind die Unterkiefer verschwunden. Fig. 33 zeigt die Leisten (okl), die im Begriff sind, sich mit dem Basaltheil der Zangen bezw. mit dem Träger zu verbinden. Die Querschnitte der Zangen (okz) sind jetzt höchst umfangreich. Sie werden von einem zelligen Gewebe erfüllt, dessen Kerne man in der folgenden Fig. (34) deutlich erkennt. In dieser sieht man die Höhlung jeder Oberkieferhälfte durch einen Steg in zwei Abtheilungen getrennt, welches Verhalten sich übrigens an der linken Hälfte der vorhergehenden Fig. (33) bereits anbahnt. Die außere Partie entspricht der Zange, die innere gehört dem Träger zu (Fig. 36 okt); beide sind also hier von einander getrennt.

Zur besseren Erläuterung dieser Verhältnisse gebe ich zwei in frontaler Richtung aber etwas schräg geführte Schnitte durch die hintere Partie des Oberkiefers (Fig. 36 A und B). Der erste, mehr dorsal geführte (vgl. Fig. 7) zeigt rechts die Zangenbasis (okz) geschlossen, kreisförmig, rechts offen. Der Träger (okt) hat ein gesondertes Lumen,

wie sich dies auch aus einem Querschnitt dieser Gegend (Fig. 35 A) ergiebt. In dieser, wie in den folgenden Figuren sind die Weichtheile weggelassen und nur die Querschnitte des Kieferapparates dargestellt.

In Fig. 36 und 35 A sah man den Querschnitt der Zangenbasis nicht wie früher geschlossen, sondern vielmehr seitlich (lateral) unterbrochen. Die Zangen sind also nach hinten offen und diese Öffnung gewährt dem Gewebe, zunächst dem Epithel Eintritt in ihre Höhlung (Fig. 30 okz), welche Vorrichtung für das Wachsthum und die Erhaltung der Zangen von Bedeutung ist. Wir sehen also hier dasselbe Verhalten wie bei den kleineren Kieferstücken, nur dass diese, zumal die einfachen Terminalplatten, nur mehr als bloße Faltungen der Cuticula erscheinen, während die Gestaltung bei den hinteren zangenähnlichen Platten und den großen Zangen wesentlich komplicirter wird. Ehlers hat ein entsprechendes Verhalten für die Kieferbildung größerer Euniciden ausführlich beschrieben (40).

Auf den weiter nach hinten gelegenen Schnitten sieht man die Zangen schwinden und die Träger umfangreicher werden (Fig. 35 und 36 B); schließlich bleiben die letzteren allein übrig (Fig. 35 C). Die Form des Steigbügels, welche die Träger bisher im Querschnitt zeigten, geht nunmehr verloren, indem sie ebenfalls seitlich sich öffnen (Fig. 35 D). Am Ende bleiben nur noch die mittleren, an einander stoßenden Chitinplatten des Trägers übrig (Fig. 35 E und F), die im Leben ziemlich fest mit einander vereinigt sind und die wir bereits früher am Träger als nach hinten spitz zulaufendes Stück kennen lernten (Fig. 7, Taf. XII).

Den Kieferapparat des ausgebildeten Thieres, wie ihn die Figur darstellt, hatten bereits Claparede und Metschnikoff vor sich, ohne ihn allerdings in seinen einzelnen Theilen genau zu erkennen. Später hat ihn dann MacIntosh (26) von seinem Staurocephalus Siberti beschrieben. Der Unterkiefer und die hintere Partie des Oberkiefers stimmen ziemlich mit meiner Beschreibung überein, aber die vorderen Theile sind abweichend. Die Zahl der Kieferstücke ist geringer und dieselben erscheinen einfacher, plattenförmig. Die jüngeren Thiere sollen noch weniger Kieferstücke besitzen. Ganz ähnlich wie MacIntosh den Kieferapparat abbildet, fand ich ihn zuweilen und nur ausnahmsweise bei Ophryotrocha puerilis. Es war ebenfalls eine geringere Anzahl von Kieferstücken vorhanden und ich nahm an, dass die fehlenden entweder abnormerweise gar nicht zur Ausbildung gelangt waren oder aber, was mir wahrscheinlicher ist, beim Kaugeschäft irgend wie verloren gingen.

Ganz übereinstimmend mit dem Kieferapparat der Ophryotrocha ist iedenfalls der von St. Joseph für seinen Paractius mutabilis beschriebene (16, Fig. 109, Taf. X) und neuerdings giebt Bonnier eine völlig zutreffende Beschreibung für Ophryotrocha. Die Beschreibungen aber, welche die anderen Autoren vom Kieferapparat der Ophryotrocha oder der von ihnen aufgefundenen, mindestens sehr nahe stehenden Formen (Paractius littoralis Levin, Staurocephalus minimus Langerh.) geben, weicht von der bisherigen Schilderung ganz wesentlich ab. Formen, die zweifellos sehr nahe verwandt, wenn nicht gar zum Theil identisch waren, zeigten ein ganz abweichendes Verhalten des Kieferapparates und erhielten hauptsächlich im Hinblick auf die Abweichung n diesem wichtigen systematischen Merkmal eine gesonderte Stellung. Wie schon erwähnt, wies jedoch Bonnter darauf hin, dass hier zweifellos ein Irrthum untergelaufen sei und ein und dieselbe Form eben zu verschiedenen Zeiten ihrer Ausbildung eine differente Gestaltung ihrer Kiefer erkennen lässt. Auch St. Joseph hatte bereits bei der von ihm gefundenen Form (Paractius mutabilis) die Verschiedenheit der Kiefer bei Individuen derselben Art erkannt und diese verschiedenen Kieferformen recht genau beschrieben, ohne jedoch eine genügende Erklärung für diese auffallende Erscheinung zu geben. Wie Bonnier hatte ich ebenfalls die Differenz der Kiefer bei verschieden alten Würmern bemerkt und da mir auch Larvenstadien zu Gebot standen, konnte ich noch weiter zurückgehen 1.

## Der Kieferapparat in verschiedenen Altersstadien des Wurmes.

Um die verschiedenen Stadien in der Ausbildung des Kieferapparates festzustellen, untersuchte ich eine größere Anzahl von Thieren. Hier kann ich nur eine beschränkte Zahl von Beispielen besprechen, doch dürften dieselben genügen, um den Entwicklungsgang des Apparates erkennen zu lassen. Ich greife zunächst einen jungen Wurm mit sieben parapodientragenden Segmenten heraus.

Bei jüngeren Würmern und bei solchen bis etwa zu zwanzig parapodientragenden Segmenten, fehlen die festen, großen Zangen, wie Bonnier ganz richtig angiebt (Fig. 7 okz). An ihrer Stelle, d. h. also dem

<sup>1</sup> In seiner bisher vorliegenden Mittheilung spricht Bonner von Individuen mit vier borstentragenden Segmenten; jüngere scheint er nicht beobachtet zu haben. Für die Auffassung des Kieferapparates und die von dem französischen Forscher gemachten recht interessenten Ausführungen genügt das übrigens, wie man aus der weiter unten gegebenen Darstellung der larvalen Kiefer ersehen wird.

Träger zunächst, findet man zwar auch eine festere Zange (Fig. 3—6 okz), aber dieselbe zeigt bei Weitem nicht den Umfang und die Stärke von jener Zange der ausgebildeten Thiere.

Bei jenem Wurm mit sieben borstentragenden Segmenten finden wir an der Basis der beiden Oberkieferäste eine Zange mit einer Anzahl recht starker Zähne (Fig. 3 okz). Dieselbe zeigt eine gewisse Ähnlichkeit mit den drei hinteren Kieferstücken des ausgebildeten Thieres (Fig. 7), nur ist sie verhältnismäßig stärker entwickelt. Sie geht nach hinten in den Träger über (Fig. 3) und vor ihr liegen sieben Kieferstücke, also entspricht sie der Oberkieferzange der ausgebildeten Form. Die sieben Kieferstücke sind gezähnelt und zwar nimmt die Größe und Stärke der Zähne ab, je weiter die Platten nach vorn liegen. Die Zähnchen gehören mehr dem vorderen und medianen Rand an, während der laterale Rand der Platten jedenfalls zur besseren Stützung der Platte etwas stärker chitinisirt erscheint. Die Platten haben im Ganzen den Charakter der endständigen Kieferstücke der ausgebildeten Form.

Der Unterkiefer weicht verhältnismäßig weniger von der definitiven Gestalt ab. Seine vordere Platte ist breiter als im ausgebildeten Zustand (Fig. 3 und 7 B). An den hinteren Spangen bemerkt man lateral eine membranartige Verbreiterung, deren Rest übrigens gelegentlich auch beim ausgebildeten Thier weiter nach vorn zu erkennen ist und welche man auch auf den Abbildungen einiger Autoren angedeutet findet. Der Unterkiefer nähert sich bald seiner definitiven Form (Fig. 7 B) und zeigt dabei keine Besonderheiten, so dass ich ihn weiter nicht berücksichtige.

Der Oberkiefer eines Wurmes von 44 borstentragenden Segmenten zeigt bereits eine etwas vollkommenere Gestaltung (Fig. 4). Die Basalzangen sind fester und ihre Zähne stärker geworden. Auch die dem Träger anliegende Partie ist stärker. Der Träger selbst ist in diesem wie auch schon in dem vorgehenden und noch in dem folgenden Stadium (Fig. 3 und 6) verhältnismäßig umfangreicher als beim ausgebildeten Thier (Fig. 7). Es hängt dies jedenfalls mit den Umbildungsvorgängen des ganzen Apparates zusammen.

Die drei hinteren Kieferstücke sind weit stärker gezähnt als im vorhergehenden Stadium und zwar nimmt ihre Festigkeit wieder ab von hinten nach vorn. Sie verrathen jetzt bereits ihre Bestimmung zu den drei hinteren Sägeplatten des fertigen Zustandes. Die vier vorderen Platten unterscheiden sich in ihrem Charakter nicht wesentlich von dem zuvor beschriebenen Stadium und dem definitiven Kieferapparat.

Um die Beschaffenheit der einzelnen Kieferstücke besser erkennen

zu lassen, wurden die besonders charakteristischen Theile eines etwa auf gleicher Stufe stehenden Entwicklungszustandes in Fig. 5 abgebildet. A zeigt die linksseitige Basalzange, B das zweite linke Kieferstuck, C das dritte rechte und D das sechste der linken Seite. Es fällt dabei die differente Art der Zähnelung auf. Diese Kieferstücke sind außerdem desshalb von Interesse, weil sie von einem Wurm stammen, der bereits 48 parapodientragen de Segmente zählte und von dem man daher erwarten sollte, dass er in der Ausbildung seines Kieferapparates bereits weiter fortgeschritten wäre als jener Wurm von 14 Segmenten. Die Entwicklung ist jedoch nicht eine so regelmäßige und man kann aus der Größe oder Segmentzahl des Wurmes nicht immer den Entwicklungszustand der Kiefer bestimmen. Dafür giebt weiter die Fig. 6 ein Zeugnis ab. Dieser Oberkiefer stammt ebenfalls von einem Wurm mit 14 parapodientragenden Segmenten und doch ist hier die Ausbildung eine erheblich weitere, so dass er eben sowohl einem Wurm mit 18 parapodientragenden Segmenten angehören könnte. Die Basalzangen sind wieder stärker und die Zähne, mit Ausnahme der vordersten, treten jetzt mehr zurück. Man sieht daraus, dass sich diese Kieferstücke schon mehr der Form der mit einem einzigen Endhaken versehenen Zangen nähern. Das Chitin wird immer stärker, was sich durch seine dunklere Färbung verräth. Die drei folgenden Stücke geben mehr und mehr die Plattenform auf (Fig. 5 B und C) und nähern sich derjenigen von gezähnten Zangen (Fig. 6), welche ja ihre definitive Gestalt darstellt (Fig. 7). Die vier Endplatten behalten so ziemlich ihren früheren Charakter.

Die weitere Umwandlung besteht darin, dass mit dem Wachsthum der Basalzangen die Zähne an ihnen zurücktreten und bei der weiteren Volumzunahme der Zangen schließlich ganz schwinden. Die Zangen sind dann Anfangs noch nicht sehr groß und erscheinen noch ziemlich hell. Allmählich werden sie immer größer und sind schließlich dunkelbraun bis schwarz gefärbt. Auch die hinteren Kieferstücke (die Sägeplatten) formen sich gleichzeitig zu ihrer definitiven, zangenähnlichen Gestalt um. Damit ist dann der fertige Zustand des Kieferapparates erreicht (Fig. 7 A), wie ihn Würmer von 20 und mehr borstentragenden Segmenten zeigen. Zuweilen tritt dieser Zustand auch schon früher ein und andererseits findet man Würmer, welche mit einigen 20 Segmenten den fertigen Zustand ihres Gebisses noch nicht erreicht haben.

### Der Kieferapparat der Larven.

Durch die Kenntnis der Ausbildung des Gebisses während des späteren Lebens, und speciell durch die früheren Entwicklungsstadien desselben, wird auch der Kieferapparat der Larven besser verständlich. Bei Larven mit fünf und sechs Wimperringen (Fig. 14 und 15, Taf. XIII) zeigt derselbe bereits den Ober- und Unterkiefer, doch sind beide von der späteren Gestalt noch recht verschieden (Fig. 2 A und B, Taf. XII).

Der bei der Larve sehr umfangreiche Unterkiefer besteht aus zwei an einander stoßenden, vorn breiten und hinten verschmälerten Platten. Jede Platte zeigt vorn einen tiefen Einschnitt, durch welchen ein kleiner medianer und ein größerer lateraler Lappen erzeugt wird. Beide sind mit feinen Zähnen besetzt (Fig. 2 B). Diese Gestaltung der vorderen Partie des Unterkiefers ist übrigens auch noch im ausgebildeten Zustand zu erkennen (Fig. 7 B). Die verschmälerte hintere Partie der Platten geht in einen kurzen zipfelförmigen Anhang über (Fig. 2 B und Fig. 15 k). Aus dieser Partie gehen später die divergirenden Spangen des Unterkiefers hervor. Eine einigermaßen ähnliche Darstellung giebt St. Joseph vom Unterkiefer einer seiner Larven. Claparede und Metschnikoff beschreiben ein etwas weiter vorgeschrittenes Stadium des Unterkiefers (7, Taf. XIII, Fig. 2 B).

Der Oberkiefer ist bei der Larve minder umfangreich (Fig. 2A). Die beiden Äste mit ihren Kieferstücken sind bereits vorhanden, aber die letzteren sind noch nicht vollzählig. Der Träger ist noch wenig entwickelt. Die beiden hinteren Kieferstücke, von denen das dem Träger zunächst liegende Paar wahrscheinlich die Anlage der Basalzange darstellt, sind am umfangreichsten, doch sind auch sie noch plattenförmig (Fig. 2 1). Sonach durchlaufen jedenfalls auch die Zangen ein Stadium, wie es die drei hinteren Kieferstücke durchmachen und wie es die vorderen Platten des Oberkiefers auch im definitiven Zustand noch darstellen. Der mediane Rand der Platten erscheint dunkler, verdickt und lässt die Andeutung einer Zähnelung erkennen. Eben so bei den vorderen Platten. Diese zeigen schon jetzt ungefähr die gleiche Form, welche die drei vorderen Kieferstücke in späteren Stadien und im ausgebildeten Zustand des Kiefers aufweisen (Fig. 2-7 4). Ich zählte fünf Kieferstücke, von denen aber das mittlere erst in der Bildung begriffen schien. Wie die noch sehlenden Kieserstücke entstehen, vermochte ich an meinem Material nicht zu entscheiden. Immerhin wird man diesen zweiästigen Oberkiefer der Larve ohne Weiteres auf denjenigen des jungen Wurmes beziehen dürfen, mit dem er große Ähnlichkeit zeigt (Fig. 2 und 3 A), um so mehr, als man auch später noch die zangenförmigen Kieferstücke aus plattenförmigen Stücken hervorgehen sieht (Fig. 3—7 okp).

Bei Betrachtung der Umwandlungen der Kiefer drängt sich die Zeitschrift f. wissensch. Zoologie. LVII. Bd.

Frage auf, ob diese direkt durch Veränderung der schon vorhandenen Theile vor sich gehen kann, oder ob eine Abstoßung der letzteren vor dem Auftreten eines neuen Stadiums, d. h. eine innere Häutung stattfinden muss, wie sie von den Chitinauskleidungen im Vorderdarm der Arthropoden bekannt ist. Bei der Untersuchung konnte ich nichts Derartiges bemerken, doch waren die von mir untersuchten Individuen zur Entscheidung dieser letzteren Frage doch vielleicht nicht zahlreich genug, um dieselbe auf Grund meiner Beobachtungen zu verneinen. Vielleicht ist der französische Kollege in dieser Beziehung glücklicher gewesen, da ihm anscheinend ein recht reiches Material zur Verfügung stand.

Bei den größeren Formen findet nach den Beobachtungen von Eblebs zweisellos ein Abwersen der Kieser statt. Bei diesen mit hartem und sestem Gebiss versehenen Formen ist dies sehr erklärlich, denn Umwandlungen desselben, wie sie das Wachsthum verlangt, sind daran kaum mehr durchführbar. Bei einer Eunice Harassii z. B. sand Eblebs helle Wülste und Vorsprünge von der Form der Kieser, doch waren dieselben nur mit einem dünnen Häutchen überdeckt. Das Thier besand sich jedensalls in der Neubildung der bei einem Häutungsprocess abgeworsenen Kieser. Ähnliches ist von vorn herein auch für die allerdings Ansangs noch geschmeidigen Kieser wahrscheinlich, doch sehlen mir, wie schon erwähnt, Beobachtungen, die sür das Abwersen sprechen.

### Die vierästige Form des Oberkiefers.

Bei der Schilderung des Kieferapparats und speciell des Oberkiefers, babe ich eine Form des letzteren bisher nicht erwähnt, welche verschiedentlich, wenn auch nicht häufig gefunden wird. Das ist ein Apparat, welcher sich ungefähr so verhält wie der in Fig. 4 abgebildete Oberkiefer, jedoch beide Äste doppelt aufweist, also jederseits (anstatt wie gewöhnlich einer) zwei Reihen von Kieferstücken besitzt (Fig. 8,. Auf die Schilderung desselben brauche ich nicht einzugehen, da die Abbildung ihn gentigend erklärt und er, wie gesagt, etwa die Verhältnisse zeigt, wie die früher geschilderten Oberkiefer, denen die großen Basalzangen noch fehlen. Nur der Träger ist hier stärker in Form eines Stabes entwickelt (Fig. 8 okt). Eine Modifikation im Verhalten dieser abweichenden Kieferform ist nur dadurch bedingt, dass sie sich in verschiedenen Altersstadien findet. Sie ist in Folge dessen denjenigen Veranderungen unterworfen, welche ich für die Oberkiefer ohne große Basalzangen schilderte. Ich fand diesen doppelten Oberkiefer bei Würmern mit 10, 11, 17 und 25 fußstummeltragenden Segmenten, also bei ziemlich jungen eben sowohl, wie bei verhältnismäßig alten Thieren.

Der Unterkiefer verhielt sich in diesen Fällen wie gewöhnlich. Über die Bedeutung dieser abweichenden Kieferform soll im Zusammenhang mit den Angaben einiger Autoren (p. 254) gesprochen werden, da auch diese Form gelegentlich bemerkt und von Bonnier eingehender gewürdigt wurde.

# Die Auffassung der verschiedenen Formzustände des Kieferapparates.

Einen Kieferapparat ungefähr von der Form der Fig. 6 beschrieb LEVINSEN (22) von seinem Paractius littoralis, Studer (32) von der Ophryotrocha Claparèdii und Viguier (35) bildet einen derartigen Oberkieferast in sehr naturgetreuer Weise von Ophryotrocha puerilis ab, dessgleichen giebt Sr. Joseph (16) eine ganz entsprechende Beschreibung des Kieferapparats von seinem Paractius mutabilis. findet bei diesem Wurme drei verschiedene Formen des Oberkiefers: 4) Eine Form mit zwei starken Zangen, drei Paar zangenartigen Sägeplatten und vier Paar fein gezähnten Platten. Dies ist also der Apparat, wie er vorher von der ausgebildeten Ophryotrocha puerilis beschrieben 2) Eine Form mit Basalzangen, von geringerer Größe und sieben Paar Kieferstücken wie bei der vorigen Form. Dies ist der Beschreibung nach ein Übergangsstadium zum definitiven Zustand. 3) Eine Form, die der vorigen ganz ähnelt, hei welcher aber jederseits eine zweite Reihe von Kieferstücken hinzukommt, der ganze Apparat sich also verdoppelt. Diese Form entspricht somit ungefähr meiner Fig. 8.

St. Joseph giebt eine genaue Beschreibung von den einzelnen Platten, woraus ersichtlich ist, dass der Kieferapparat dieses Wurmes mit dem von Ophryotrocha puerilis stark übereinstimmt. Allerdings muss hinzugefügt werden, dass die von St. Joseph angegebene Zahl der Zähne an den Kieferstücken mit denen bei Ophryotrocha nicht recht übereinstimmt, doch fand ich diese Zahlen auch bei der von mir untersuchten Ophryotrocha nicht konstant.

Den doppelten Oberkiefer hat weiter Levinsen von Paractius littoralis und, so viel ich aus der Beschreibung sehen kann, auch Langerhans bei seinem Staurocephalus minimus beobachtet. Es ist nicht zu verwundern, dass diese starke Abweichung des Kieferapparates auch für die systematische Einordnung dieser Formen maßgebend wurde, da man die verschiedenen Entwicklungszustände des Apparates nicht kannte.

Eine eigene Auffassung vertritt Bonnier bezüglich des Kieferapparates. Er beschreibt ungefähr die in Fig. 3 abgebildete Form von jugendlichen (mit vier borstentragenden Segmenten versehenen) Würmern. Dieses Gebiss löst sich später und fällt ab, um von einem neuen,

ganz ähnlichen ersetzt zu werden. Während sich dieses letztere bildet, sieht man das erstere noch als Rudiment in Form zweier Chitinleisten mit je acht kammartigen Erhebungen, den Resten der früheren Kieferstücke, vorhanden. Die Würmer, welche diese Verhältnisse zeigen, besitzen 40—45 parapodientragende Segmente. Bei Würmern mit 20 solchen Segmenten sah Bonnier in der auch von mir geschilderten Weise den neuen Oberkiefer in die definitive, mit zwei großen Basalzangen versehene Gestalt übergehen.

Nach der von Bonnier vertretenen Auffassung stellt also der zweite Oberkieferast eine regelmäßige, für die Entwicklung des Apparates nöthige Erscheinung dar. Dann muss nothgedrungenerweise auch das Rudiment des ersten Astes vorhanden sein. Dieses habe ich jedoch niemals bemerkt. Auch nachdem mir Bonnier's Mittheilung bekannt geworden war und ich meine Präparate daraufhin untersuchte, konnte ich Derartiges nicht finden. Da mir die Übergangsstadien zur Verfügung standen, hätte ich diesen Vorgang eigentlich bemerken müssen. Immerhin wäre es denkbar, dass mir durch einen besonders unglücklichen Zufall geeignete Individuen nicht in die Hand fielen. Ich mag somit nicht gegen die Mittheilung Bonnier's polemisiren, um so weniger, als die ausführliche Arbeit noch nicht vorliegt, jedoch muss ich die Auffassung aussprechen, welche ich mir von den eigenthümlichen Verhältnissen des Kieferapparates der Ophryotrocha bildete.

So wie ich den Kieferapparat in seinen verschiedenen Formen darstellte (Fig. 2-7) schien mir auch seine Ausbildung vor sich zu gehen. Meiner Auffassung nach sind von Anfang bis zu Ende zwei Äste des Oberkiefers, d. h. einer jederseits, vorhanden, deren verschiedene Formen entsprechend den Altersstadien durch Übergänge verbunden sind. Den zweiten Ast oder die zweite Reihe von Kieserstucken hielt ich für ein nicht gewöhnliches, sondern für ein abnormes Verhalten und da es doch verhältnismäßig oft vorkommt, so erklärte ich es mir als einen Rückschlag, Ophryotrocha möchte von Formen mit zwei oder mehr Reihen von Kieferstücken abstammen; steht sie doch Staurocephalus und vielleicht auch Cirrobranchia nahe, bei denen im Oberkiefer mehrere Reihen von Kieferstücken vorkommen. Derartige Variationen auftreten zu sehen, kann bei einer offenbar zurückgebliebenen Form nicht uberraschen. Ich halte Ophryotrocha nicht, wie das von anderer Seite z. B. auch von Studer geschehen ist, für eine besonders alte, d. h. also ursprüngliche Form, sondern ihre scheinbar primitiven Charaktere sind dadurch zu erklären, dass sie in einem larvalen Zustand verharrt. Hierfür spricht auch die in verschiedener Beziehung reducirte oder abweichend

entwickelte innere Organisation. Solche Formen sind aber der Variation bosonders stark unterworfen.

Für meine Auffassung des vierästigen Oberkiefers schien mir zu sprechen, dass ich ihn in ganz verschiedenen Altersstadien, bei recht jungen Individuen, bei Thieren mittleren Alters und bei alten Würmern fand. Nach Bonner's Auffassung könnte diese Erscheinung allerdings auch durch ausnahmsweises Erhaltenbleiben eines ontogenetischen Stadiums erklärt werden. Andererseits ist nicht verständlich, wesshalb der zweite Ast ontogenetisch so spät auftritt und wesshalb nicht, aus dem ganz eben so geformten ersten Ast der definitive Oberkiefer hervorgehen soll. Doch dagegen steht zunächst die positive Angabe von Bonner und es muss jedenfalls dessen ausführliche Publikation abgewartet werden.

Von Interesse sind die Bildungszustände des Oberkiefers von Ophryotrocha aus dem Grunde, weil diese Form desshalb, wie Bonnier sehr richtig hervorhebt, zu verschiedenen Zeiten ihres Lebens verschiedenen Abtheilungen der Euniciden zugezählt werden muste. der Jugend oder überhaupt, wenn die Oberkiefer noch nicht zu völliger Ausbildung gelangt sind, müsste man den Wurm bei Unkenntnis seiner späteren Entwicklung der von Ehlers als Eunicea prionognatha bezeichneten Abtheilung zurechnen, welche sich durch das Vorhandensein mehr oder weniger gleichartiger Kieferstticke auszeichnet. Im ausgebildeten Zustand wurde die Ophryotrocha hingegen zu den Eunicea labidognatha gezählt werden müssen, den Formen, bei welchen zwei Kieferstücke an der Basis des Oberkiefers zu starken Zangen entwickelt sind. Für die Systematik der Polychaeten und speciell der Euniciden ist dies Verhalten von Wichtigkeit und Bonnien scheint demselben und den Beziehungen zu anderen Formen eine besondere Aufmerksamkeit gewidmet zu haben, wesshalb ich auf diesen, mir überdies ferner liegenden Punkt nicht weiter eingehe.

#### 5. Ophryotrocha puerilis und andere Arten dieser Gattung.

Im Anschluss an die Betrachtung des Kieferapparates ist die Frage am besten zu besprechen, wie sich die von mir bearbeitete Ophryotrocha zu den schon mehrfach erwähnten, von verschiedenen anderen Autoren beschriebenen Formen verhält.

Als ich die Ophryotrocha fand, war es mir nach den von einer Anzahl Abbildungen begleiteten Beschreibung von Claparede und Metschnikoff zweifelhaft, ob ich es mit derselben Art wie sie zu thun hätte. Das Schwinden der dorsalen Kopffühler und des unpaaren Endeirrus im ausgebildeten Zustand, das Fehlen der nicht schwer bemerkbaren ventralen Kopffühler, die Differenz in der Borstenzahl, die knopfförmig

verdickten paarigen Endcirren, die abweichende Form der Larven und noch verschiedenes Andere erweckte mir diesen Zweifel. Der Kieferapparat konnte nach meinen Erfahrungen in einem mit 43 parapodientragenden Segmenten versehenen Individuum nicht in der Form vorhanden sein. wie ihn die genannten Forscher in die Fig. 2 C (Taf. XIII, 7) einzeichneten. Dass ein größerer Fußstummel eines geschlechtsreisen Thieres so wenige Borsten besitzt, wie der von Fig. 2 F, ist ebenfalls unwahrscheinlich. Trotzdem glaubte ich schließlich, die Triestiner Form doch für identisch mit der aus Neapel halten zu müssen, indem ich die Differenzen auf Flüchtigkeiten der Beobachtung oder Darstellung in jener nicht speciell auf diesen Punkt gerichteten Publikation schob. In dieser Auffassung wurde ich durchaus bestärkt, als ich die Arbeit von Viguier kennen lernte, welcher die von ihm in der Bai von Algier beobachtete Ophryotrocha ebenfalls für identisch mit der von Claparede und Metschnikoff hält. Nach den beiden naturgetreuen Abbildungen, welche Viguizz von seiner Form giebt, ist es ganz unzweifelhaft, dass die Triestiner Form mit der von Algier übereinstimmt. Was die Differenz in der Gestalt des von Viguier abgebildeten Kieferapparates betrifft, so erklärt sich dieselbe durch die obigen Ausführungen (p. 248 ff. und Fig. 2-7, Taf. XII).

Es wurde noch eine Reihe anderer Formen, theils unter dem Namen Ophryotrocha, theils als Staurocephalus und Paractius beschrieben. BONNIER, welcher an der französischen Küste (in Wimereux 1) ebenfalls Ophryotrocha puerilis untersuchte, geht bezüglich der Angaben der anderen Autoren sehr radikal vor und erklärt alle die von ihnen gefundenen neuen Arten derselben oder anderer Gattungen für ein und derselben Species, nämlich eben Ophryotrocha puerilis zugehörig. Wenn man die Beschreibungen der Kiefer ansieht, so könnte man auf Grund der durch Bonnier aufgeklärten Bildungszustände derselben allerdings annehmen, dass es sich in Wirklichkeit immer um ein und dieselbe Art handelt. Damit würden sich auch die Abbildungen und Beschreibungen des ganzen Wurmes oder von Theilen desselben vereinigen lassen, in so fern sie Staurocephalus Siberti MacIntosh (an der schottischen Küste gefunden) und Staurocephalus minimus Langerhans (von Madeira) betreffen. Etwas schwieriger scheint mir dies Verfahren schon bei dem von Sr. Joseph an der französischen Küste des Kanals aufgefundenen Paractius mutabilis. Der Kieferapparat dieser Form stimmt allerdings mit demjenigen von Ophryotrocha puerilis ganz auffallend überein, wie schon weiter oben aufgeführt wurde, aber man hat zu berücksichtigen, dass Sr. Joseph die Arbeit von Viguier mit der genauen,

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup> Von da wurde das Vorkommen der *Ophryotrocha puerilis* auch durch A. GIARD angegeben (12, p. 77).

durch gute Abbildungen illustrirten Beschreibung von Ophryotrocha puerilis kannte. St. Joseph nimmt zwar auch diese Species in seine Zusammenstellung auf, doch bezieht sich dies nur auf zwei (schon oben erwähnte) junge Larven. Das ausgebildete Thier war ihm nicht bekannt. Übrigens möchte ich ebenfalls diesen Paractius höchstens für eine andere Art der Gattung Ophryotrocha halten. Die schon weiter oben erwähnten Unterschiede in der Bezahnung der Kieferplatten, könnten allein Artunterschiede bedingen, falls sie nicht nur auf Variation beruhen.

Ähnlich wie bei Paractius mutabilis St. Joseph liegen die Verhältnisse bei dem Paractius littoralis, der von Levinsen aus Grönland beschrieben und später in einem Bruchstück ebenda wiedergefunden wurde (Marenzeller [28]), sowie bei Ophryotrocha Claparèdii, von Studer auf Kerguelensland gefunden. Beide Formen zeigen eine gewisse Ähnlichkeit. Bezüglich der letzteren war das vorliegende Material nur gering und da es verloren ging, wird sich über diese Art schwer noch etwas bestimmen lassen. Die erste Formist wohl ebenfalls als eine Art der Gattung Ophryotrocha anzusehen. Die Arten richtig aus einander zu halten und Diagnosen für sie zu geben wird nach den vorliegenden wenig genügenden Beschreibungen kaum möglich sein.

Bei der tiber die verschiedenen Arten der Gattung Ophryotrocha herrschenden Verwirrung schien es mir erwünscht, eine möglichst genaue Beschreibung der von mir untersuchten Form zu geben, um so mehr, als sich meine Untersuchungen auch auf den inneren Bau des Wurmes erstreckten, der mit Ausnahme des Kieferapparats bisher noch nicht behandelt wurde. In dieser Beziehung möchte ich hinzufügen, dass Ophryotrocha ein Cirkulationssystem nicht besitzt und dass ich beim lebenden Thier sowohl wie auf den Schnitten vergeblich nach den Nephridien suchte. Ich möchte daher annehmen, dass sie ebenfalls nicht vorhanden sind, muss allerdings eine noch genauere Kontrolle dieses Punktes als nöthig und wünschenswerth bezeichnen.

#### Die Genitalorgane und die Geschlechtsverhältnisse der Ophryotrocha im Allgemeinen.

Die Unterscheidung der Geschlechter. Hermaphroditismus.

Die Forscher, welche sich bisher mit Ophryotrocha und den unter anderen Namen beschriebenen verwandten Formen beschäftigten, kannten nur die weiblichen Thiere und hoben gewöhnlich hervor, dass sie Männchen nicht auffanden. Dies kam wohl nur daher, dass sich die männlichen Thiere von den Weibchen kaum unterscheiden und mir ist es wahrscheinlich, dass diejenigen Autoren, welche eine Anzahl Würmer untersuchten, auch Männchen unter den Händen hatten, ohne sie zu erkennen. Jedenfalls fand ich die Männchen, als ich sie erst kannte, ungefähr eben so zahlreich wie die Weibchen. Im Allgemeinen sind sie etwas kleiner und schlanker, da aber auch kleine und wenn nicht mit Eiern gefüllte, ziemlich schlanke Weibehen vorkommen, so ergiebt sich daraus kein rechter Unterschied. Einen solchen konnte ich auch im äußeren Körperbau, besonders in der Beschaffenheit der Parapodien, in der Borstenzahl und Form der Kiefer, wo ich ihn Anfangs vermuthete, nicht bemerken. Erhebliche außere Geschlechtsunterschiede sind jedenfalls bei diesen Thieren nicht vorhanden, welches Verhalten sich übrigens aus der folgenden Darstellung erklären wird. Zur Unterscheidung beider Geschlechter ist man auf die schon erwähnten, etwas zweifelhaften Merkmale, hauptsächlich aber auf die Genitalprodukte angewiesen. Bei älteren und geschlechtsreifen Thieren ist es sehr leicht, die Männchen von den Weibchen zu unterscheiden, indem die Eier sofort, die Spermatozoen etwas schwieriger, aber immerhin deutlich bei Betrachtung des lebenden Wurmes mit dem Mikroskop in dessen Leibeshöhle zu erkennen sind.

Ob wohl sich bei Ophryotrocha männliche und weibliche Thiere unterscheiden lassen, wie wir sahen, so ist dieser Wurm doch nicht eigentlich als getrennt geschlechtliche Form anzusehen, da bei ihm auch Hermaphroditismus vor kommt und zwittrige Thiere sogar recht häufig gefunden werden. Auch bei den hermaphroditisch entwickelten Thieren pflegt übrigens das eine der beiden Geschlechter in starkem Maße zu überwiegen. Über die Beziehungen der männlich und weiblich entwickelten Thiere zu den Hermaphroditen soll später noch gesprochen werden (vgl. p. 272).

#### Die Keimdrüsen und ihre Entstehung.

Die Geschlechtsdrüsen liegen bei Männchen und Weibchen sowohl, wie bei den hermaphroditischen Thieren, an dem die Segmenthöhle nach vorn abschließenden Dissepiment ventral und seitlich vom Darmkanal und entstehen wie bei anderen Anneliden durch Wucherung des Peritonealepithels ganz so wie E. Meyer (29) und Andere dies nachgewiesen haben. Die Fig. 37 (Taf. XIV) zeigt die erst in der Entwicklung begriffenen Genitaldrüsen eines Männchens. Die Geschlechtsorgane erwiesen sich noch wenig umfangreich, doch war es an einzelnen Partien schon zur Ausbildung von Spermatozoen gekommen. Die Geschlechts-

organe sinden sich nämlich in fast allen parapodientragenden Segmenten, sind aber gewöhnlich in den vorderen Ringen etwas weiter entwickelt als in den mehr nach hinten gelegenen. Um ein Beispiel anzustthren, so fand ich bei einem mit 27 parapodientragenden Segmenten versehenen Weibchen große Eier vom 3. bis zum 24. borstentragenden Segment, aber auch die dahinter gelegenen Ringe zeigten noch Anlagen der Genitaldrüsen.

Noch sehr wenig ausgebildet waren die Genitalorgane bei einem jungen Wurm, von welchem der in Fig. 46 (Taf. XIV) abgebildete Theil eines Sagittalschnittes genommen ist. Die ventral vom Darm (md) gelegenen Geschlechtsdrüsen, welche auf allen Schnitten noch keinen größeren Umfang erreichen, bestehen erst aus verhältnismäßig wenigen Zellen und es war von diesem Wurm nicht zu sagen, ob man ein männliches oder weibliches Thier vor sich habe. Im Leben ist das Erkennen des Geschlechts bei so jungen Thieren von vorn herein ausgeschlossen. Im Allgemeinen sind erst Würmer von 20 und mehr borstentragenden Segmenten als geschlechtsreif zu bezeichnen. Zuweilen allerdings tritt die Geschlechtsreife schon etwas früher ein.

Durch starke Vermehrung der Keimzellen werden die Geschlechtsdrüsen umfangreicher, so wie dies in Fig. 37 dargestellt ist. Sie breiten sich auch nach den Seiten hin aus und erscheinen dann als zwei ventral vom Darm gelegene Zellhaufen, deren Elemente zumal bei weiblich entwickelten Thieren recht verschiedene Größe zeigen (Fig. 47, Taf. XIV und Fig. 48, Taf. XV).

# Die weiblichen Geschlechtsorgane und die Eibildung.

Die weiblichen Geschlechtsorgane verrathen sich schon bei Betrachtung des Wurmes mit bloßem Auge durch die gewöhnlich hell fleischrothe Färbung der Eier. Der ganze Wurm erscheint dann, wenn er dicht mit Eiern angefüllt ist, wie dies oft vorkommt, röthlich gefärbt. Verschiedene Autoren sprechen von einer durch die Farbe der Eier bedingten weißlichen Färbung des Wurmes. Vielleicht könnte das mit den oben besprochenen Artunterschieden zusammenhängen. Ich fand jedenfalls fast ausnahmslos die röthliche Färbung, die sowohl den reifen Eiern wie denjenigen zukam, die noch weit von der Reife entfernt waren. Nur selten sah ich den Dotter gelb gefärbt und zwar schienen mir die betreffenden Eier nicht recht normal zu sein. Auch die abgelegten Eier zeigen eine röthliche Färbung.

Hat man ein reises Weibchen vor sich, so bemerkt man in seinem

Innern außer den kugelrunden reifen Eiern eigenthümliche zweitheilige Gebilde, die sich zwar sofort als Eier zu erkennen geben, aber ganz wie Furchungsstadien erscheinen (Fig. 38  $\Lambda$ —D, Taf. XIV). Wie das Zweistadium eines inäqual sich furchenden Eies setzen sie sich aus einer größeren dunklen (anscheinend vegetativen) und einer kleineren hellen (anscheinend animalen) Zelle zusammen. Für den ersten Moment glaubt man es wirklich mit Furchungsstadien zu thun zu haben, zumal wenn diese Doppelzellen alle von ungefähr gleichem Umfang sind, wie dies vorkommt. Abgesehen davon, dass eine Begattung und daher auch eine Entwicklung der Eier innerhalb des Mutterthieres bei diesem Anneliden recht unwahrscheinlich ist, bemerkt man auch bald, dass die Doppelzellen sehr verschiedenen Umfang haben und dass auch das relative Größenverhältnis beider Zellen zu einander ein recht wechselndes ist (Fig. 38  $\Lambda$ —D).

Um gleich den Kernpunkt hervorzuheben, so handelte es sich bei diesen scheinbaren Zweistadien um Stadien der Eibildung und zwar ist je eine Eizelle mit einer Nährzelle vereinigt. Die hell röthlich gefärbte Eizelle lässt im Leben einen klaren, deutlichen Kern von geringerem Umfang, ein echtes Keimbläschen erkennen, während der weit größere Kern der farblosen Nährzelle zunächst weniger klar ist, aber gelegentlich, zumal bei einem geringen auf das Thier ausgeübten Druck, ebenfalls deutlich hervortritt. Die Fig. 38 A—D stellen diese zweizelligen Stadien in verschiedenen Zuständen ihrer Ausbildung dar.

Weit besser als im Leben sind die Verhältnisse der reifenden Eier an Schnitten zu erkennen. Wie Fig. 38 A-D stellen auch Fig. 39-45 die in der Leibeshöhle flottirenden Zellen und zwar ungefähr in gleichen Stadien dar. Im gefärbten Zustand tritt der verschiedene Charakter der beiden Zellen zumal durch die differente Färbung und Gestalt ihrer Kerne hervor. Der Kern der einen Zelle ist kugelig, weniger stark gefärbt und mit einem kugelrunden Kernkörper versehen. Dies ist das Keimbläschen und die zugehörige Zelle das Ei. Der andere Kern ist unregelmäßig gestaltet, unverhältnismäßig groß und außerordentlich stark gefärbt. Er zeigt also diejenigen Charaktere, welche man besonders an den Kernen secernirender Zellen kennt, wie ich dies bei anderer Gelegenheit betont habe (49). Die zugehörige Zelle ist die Nährzelle. Es liegt hier also ein recht interessanter Fall der Eibildung vor, indem jede Eizelle eine Nährzelle beigegeben erhält, mit welcher verbunden sie frei in der Leibeshöhle flottirt. Dies ist jedenfalls eine ganz besonders einfache und instruktive Form der Nährzellenbildung, wesshalb es nicht ohne Interesse sein dürfte, die Eibildung der Ophryotrocha etwas näher ins Auge zu fassen.

Die Keimdrusen in ihrer Anlage als Wucherung des Peritonealepithels lernten wir bereits kennen (Fig. 46 und 37). Männlich und weiblich entwickelte Thiere verhalten sich in dieser Beziehung gleich. Am Ovarium lässt sich eine Keimstätte von demjenigen Theil unterscheiden, in welchem die Eier ihrer weiteren Ausbildung entgegengehen (Fig. 47 ov). Die Keimstätten der beiderseitigen Ovarien stoßen Man erkennt eine große Anzahl von Kernen in beinahe an einander. ihnen. Die Keimzellen sind hier noch wenig umfangreich. Die Fig. 47 zeigt diese Verhältnisse im Querschnitt, während sie in Fig. 48 (Taf. XV) in einem Sagittalschnitt und bei stärkerer Vergrößerung zu erkennen sind. Das Chromatin ist ziemlich gleichmäßig in den Kernen vertheilt und als Ausdruck des Kernnetzes erscheint es in Form zahlreicher Körnchen von differenter Größe und Gestalt. Die ziemlich gleichartige Granulirung in den Kernen der dicht gedrängten Keimzellen erfährt jedoch eine Modifikation mit dem Wachsthum der Zellen und ihrer Kerne, je nachdem sich dieselben zu Ei- oder Nährzellen ausbilden. Im ersteren Falle treten die Chromatinkörner zurück, der Kern erscheint heller; mehr oder weniger deutlich tritt ein zunächst noch unregelmäßig gestalteter, später kugeliger Nucleolus hervor (Fig. 48 und 50). Andere Kerne bewahren dagegen ihr granulirtes Aussehen, sie beginnen sich intensiv zu färben und nehmen viel stärker als die zuerst charakterisirten an Umfang zu. Bei Betrachtung dieser Kerne mit starker Vergrößerung erkennt man in ihnen ein Kernnetz mit sehr eng gelagerten Knotenpunkten, welche sich intensiv färben. Dadurch wird die ganz auffallend starke Färbung dieser Kerne bedingt.

Die ersten der beiden beschriebenen Kernarten werden zu den Keimbläschen, die letzteren zu den Nährzellkernen. Sie liegen im Ovarium ziemlich unregelmäßig durch einander (Fig. 47-50). Außerdem findet man solche Kerne, die zwar noch granulirt, aber schon heller sind und weniger Chromatin enthalten. Wahrscheinlich befinden sie sich auf dem Übergang zu den Keimbläschen, doch ist die Natur dieser Kerne oft schwer festzustellen. Übrigens will ich gar nicht sagen, dass Nähr- und Keimzellen aus einer gleichartigen Sorte von Zellen hervorgehen. Es mag sein, dass die beiden Zellenarten schon früher geschieden sind, nur vermochte ich das an den »Keimzellkernen« nicht festzustellen. Die Befunde, welche Heymons (15) bei den Insekten hezgl. des außerordentlich früh auftretenden Unterschiedes zwischen Ei- und Follikelzellen gemacht hat, welche man bisher aus einer gleichartigen Zellenmasse hervorgehen ließ, und Boveri's (4) Darstellung von

der frühen Differenzirung der Keimzellen bei Ascaris müssen nach dieser Richtung jedenfalls vorsichtig machen. Allerdings handelt es sich um Zellen, die früher selbst Keimzellen waren und jetzt nur abortiv geworden sind, aber immerhin muss bei ihnen schon eine starke Differenzirung stattgefunden haben, die möglicherweise auch in der Ontogenie noch weiter zurückgeht als bis zu dem anscheinend indifferenten Zustand in der Keimstätte des Ovariums.

Die weitere Ausbildung der beiden Zellenarten erfolgt in der Weise, dass sie an Umfang mehr und mehr zunehmen, wobei der Kern der ersten Art immer heller wird, die Granulationen zurücktreten und der Kernkörper deutlicher erscheint (Fig. 48—50, Taf. XV). Sie erhalten schließlich den Charakter der Keimbläschen. Das Zellplasma bleibt dabei etwas heller als dasjenige der Nährzellen, während beim lebenden Ei das Umgekehrte der Fall ist (Fig. 38 A—D, Taf. XIV). Diese Differenz in der Färbung des Plasmas tritt hauptsächlich in etwas vorgeschritteneren Stadien der Ausbildung beider Zellenarten hervor. Die Nährzellkerne werden immer dunkler, indem sich die chromatische Substanz dichter und dichter in ihnen zusammenhäuft, so dass die Granulirung schließlich durch die äußerst intensive Färbung des Kernes fast ganz verdeckt wird (Fig. 47—50). Etwas früher schon hat sich ein nicht recht deutlich umschriebener Kernkörper bemerkbar gemacht.

Die intensive Färbung der Nährzellkerne ist auch von anderen Thieren, zumal von den Arthropoden bekannt. Wie schon erwähnt, pflegt sie öfters den Kernen secernirender Zellen eigen zu sein. Auch die Entstehung der Ei- und Nährzellen verläuft bei anderen Formen in ganz ähnlicher Weise. So habe ich sie von verschiedenen Insekten beschrieben, bei denen die Differenzirung der beiden Kernarten und die Chromatinzunahme eine ganz übereinstimmende ist (18). Eine genaue Darstellung von der Differenzirung der Ei- und Nährzellen hat kürzlich A. Brauer (5) von Branchipus gegeben. Danach verlaufen auch bei dieser Form die Vorgänge zumal in den früheren Stadien der Differenzirung beider Zellenarten in recht übereinstimmender Weise. Ähnliches dürfte sich wohl überhaupt bei den meisten der mit Nährzellen versehenen Thiere wiederholen.

Bisher gehörten die Ei- und Nährzellen dem Ovarium an, welches, wie wir sahen, nur aus einem ventral vom Darm gelagerten Zellenhausen besteht (Fig. 47). Hier schon sah man je eine kleinere (am gesärbten Präparat) helle und eine große dunkle Zelle sich zusammenlagern. Beide zusammen lösen sich dann bald vom Ovarium ab und slottiren nunmehr als die srüher geschilderten Zweistadien in der Leibeshöhle (Fig. 47—50, Fig. 39—44).

Sehr nahe liegt die Vermuthung, dass die beiden so eng mit einander verbundenen Zellen auch in ihrer Genese Beziehungen zu einander erkennen lassen, möglicherweise durch Theilung ein- und derselben Keimzelle ihre Entstehung nehmen. Derartige Beziehungen konnte ich nicht erkennen, sondern vermochte die Zusammengehörigkeit beider Zellen im Ovarium erst ziemlich spät festzustellen, eben dann, wenn ihre Kerne schon ziemlich umfangreich und differenzirt waren, so dass in diesem Stadium eine Theilung wohl kaum erst kurz vorhergegangen sein konnte. Nöthig scheint es übrigens nicht, einen derartigen genetischen Zusammenhang anzunehmen und die oben berührte Möglichkeit von der Differenzirung der Ei- und Nährzellen würde sogar dagegen sprechen.

Anfangs waren Ei- und Nährzelle gleich groß. Wir sahen dann, wie der Kern der letzteren und somit auch diese selbst sich vergrößerte (Fig. 39 u. 40). Ihr Kern wird dabei immer dunkler und nimmt auch eine unregelmäßige Gestalt an (Fig. 41). In den Stadien Fig. 44—43 scheint ungefähr der Höhepunkt in der Ausbildung der Nährzelle erreicht zu sein. Sie trägt jedenfalls durch Sekretion von Nährsubstanz zum Wachsthum der Eizelle bei. Diese nimmt denn auch jetzt bedeutend an Umfang zu (Fig. 42). Man sieht sie allmählich zur Größe der Nährzelle heranwachsen und diese sogar bald an Umfang übertreffen (Fig. 41—43). Ich muss hierbei darauf aufmerksam machen, dass Fig. 43 bei weit schwächerer Vergrößerung als die vorgehenden Fig. 40—42 entworfen ist und möchte weiterhin auf die Fig. 38 A—D verweisen, welche zur Erläuterung der an Schnitten gewonnenen Bilder entsprechende Stadien der Eibildung im Leben darstellen. Sie entsprechen ungefähr den Fig. 44—44.

Die Eizelle wird immer größer und tritt gegenüber dem Ei jetzt sehr zurück (Fig. 44), bis sie schließlich ganz schwindet und nunmehr das Ei als eine kuglige Zelle mit hellem Keimbläschen erscheint. In dem zur Vervollständigung der Darstellung abgebildeten Ei (Fig. 45) ist der Kern bereits in die Bildung der Richtungsspindel übergegangen.

Im Anschluss an die zuletzt genannte Figur (45) sei noch erwähnt, dass Ophryotrocha wie in verschiedener anderer Hinsicht auch bezüglich der Eireifung recht bemerkenswerthe Verhältnisse darbietet. Die Richtungsspindel ist ungemein groß und in ihren einzelnen Theilen sehr deutlich ausgeprägt (Fig. 45). Die Äquatorialplatte der ersten Richtungsspindel ist nur durch ein einziges viertheiliges Chromosom repräsentirt und bietet somit Verhältnisse, wie sie sich meines Wissens nur bei Ascaris megalocephala var.

univalens wiederfinden. Eine genauere Darstellung dieses Verhaltens gedenke ich an anderer Stelle zu geben.

Die reifenden Eier trifft man wie die früheren Stadien der Eibildung ebenfalls noch in der Leibeshöhle an. Dieselbe ist bei größeren Weibchen oft dicht mit Eiern angefüllt, welche bis ganz in die Spitze der Parapodien vordringen können, wie dies schon von Claparede und Metschnikoff beobachtet wurde.

Beziehungen der Eibildung von Ophryotrocha zu derjenigen anderer Formen.

Ehe ich mich zu dem weiteren Schicksal der Eier wende, möchte ich einige Analogien der Eibildung von Ophryotrocha ins Auge fassen. Zunächst sei jedoch erwähnt, dass schon Claparede und Metschnikoff die eigenthümlichen Verhältnisse der Eibildung von Ophryotrocha bemerkten, ohne allerdings ihre Bedeutung zu erkennen. Sie sagen darüber: »Die Vermehrung der Eier findet durch Zweitheilung statt. Wenigstens trifft man Zwillingseier, die aus einer durchsichtigen, unreifen und einer grobkörnigen, der Reife herannahenden Hälfte bestehen.« Dazu wird von den Verfassern die Abbildung eines solchen Zwillingseies gegeben, welche zwar dem wirklichen Verhalten wenig entspricht, aber immerhin erkennen lässt, dass die Verfasser das oben beschriebene Zweistadium bereits bemerkten.

So viel ich sehe, scheint ein ähnlicher einfacher Fall von Nährzellenbildung bei den Anneliden und bei den Würmern überhaupt nicht bekannt zu sein, wenigstens habe ich nichts Dergleichen in der Litteratur gefunden. Claparede selbst beschrieb von einem anderen Anneliden, Polynoe spinifera eine eigenthümliche Form der Eibildung, welche möglicherweise mit der von Ophryotrocha Analogien bieten könnte¹, obwohl diese Wahrscheinlichkeit nicht sehr groß ist. Es lösen sich dort Ballen von mehreren Eizellen vom Ovarium ab und flottiren in der Leibeshöhle. Den sich zu Eiern ausbildenden Zellen sieht man kleinere anhängen, die im Wachsthum zurückbleiben und die von Claparede als atrophirt bezeichnet werden. Es liegt gewiss nahe, hierbei an Nährzellen zu denken. Nun sollen aber die Eier durch Scheidewände von einander getrennt sein; wenn sich dies so verhält, so kann man die kleineren Zellen eben nur als in der Ausbildung zurückgebliebene Eizellen auffassen, denen aber sonst keine besondere Bedeutung zukommt.

Eine Loslösung der Keimzellen von der Keimdrüse und ihre weitere Ausbildung im flottirenden Zustande innerhalb der Leibeshöhle

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup> 6, p. 377; Taf. II, Fig. 4 A-4 D.

ist auch bei anderen Anneliden verbreitet und dieses Verhalten bietet somit bei Ophryotrocha keine Besonderheit dar.

Möglicherweise ist das Verhalten der Thalassema, welches Lunwie nach einer Beobachtung von Semper beschreibt (24, p. 53), mit demjenigen von Ophryotrocha einigermaßen ähnlich. Allerdings ist gleich Anfangs eine Differenz vorhanden, indem die Eier in Follikeln liegen. In jedem Follikel ist Anfangs nur eine Zelle eingeschlossen. Diese Zelle theilt sich quer zur Längsachse des Follikels in zwei, von denen aber nur die eine und zwar diejenige, welche nach dem Follikelstiel hin gelagert ist, zum Ei auswächst, während die andere in demselben Verhältnisse, in welchem die erstere zunimmt, kleiner wird und schließlich ganz verschwindet. Durch Berstung des Follikels wird dann das Ei in Freiheit gesetzt.« Ludwig fasst dieses Verhalten so auf, dass die eine Zelle auf Kosten der anderen wächst und letztere somit als Nährzelle anzusehen ist.

Auffallenderweise scheint von der durch Semper beobachteten Erscheinung bei Thalassema mellita, deren Naturgeschichte später durch Conn bearbeitet wurde (8), nichts Derartiges vorzukommen. Zwar steht mir die Originalabhandlung nicht zur Verfügung, aber aus dem Neapler Jahresbericht entnehme ich, dass sich die Eier vom Ovarium ablösen und, in der Leibeshöhle umherschwimmend, sich vergrößern, bis sie von den Genitaltaschen aufgenommen werden. Von einer Follikel- und Nährzellenbildung ist daraus nichts zu entnehmen. Allerdings könnten die Vorgänge der Ablösung vorangegangen sein, doch wird auch diese erste Entstehung der Eier in Form modificirter Epithelzellen des Peritoneums beschrieben.

Mit der von Semper beobachteten Eibildung der Thalassema lässt sich jedenfalls die besonders durch Spengel (30) genau beschriebene Eibildung der Bonellia vergleichen. Isolirte Gruppen von Peritonealzellen, deren Gesammtheit das Ovarium bilden, modificiren sich in der Weise, dass einzelne dieser Zellen sich stark vergrößern, andere zurückbleiben. Letztere liefern ein Follikelepithel, welches zunächst eine große Zelle, die Centralzelle, umschließt. Diese wird nicht, wie man vermuthen könnte, zum Ei, sondern abermals vergrößert sich eine Anzahl der sie umschließenden Zellen und aus einer derselben geht die Eizelle hervor, indem sie stärker als die anderen wächst. Sie übertrifft auch bald die Anfangs besonders umfangreiche Centralzelle an Größe. Beide Zellen stoßen entweder an einander, oder sind durch Follikelzellen getrennt. Umgeben sind sie beide vom Epithel. Die Eizelle wächst immer mehr und schließlich sitzt ihr die centrale Zelle mit ihrem umgebenden Epithel nur wie ein zelliger Knopf von geringem Umfang auf. Das ganze

Gebilde war Anfangs durch einen Stiel mit dem Ovarium verbunden, doch reißt dieser bald, so dass es sich nunmehr in der Leibeshöhle befindet. Nach Spengel soll das Ei später den Zellenknopf abwerfen, während derselbe nach Veldovsky's Darstellung schwinden, d. h. zur Ernährung des Eies aufgebraucht werden sollte. Nach der letzteren Annahme, die allerdings von Spengel nicht für sehr wahrscheinlich gehalten wird, würde man also die Centralzelle als Nährzelle anzusehen haben, ähnlich wie die bei *Thalassema* dem Ei beigegebene Zelle aufgefasst wurde.

Hat man die geschilderten Vorrichtungen als zur Ernährung des Eies dienend anzusehen, wie mir dies wahrscheinlich ist, so würden sie sich mit den Verhältnissen von Ophryotrocha vergleichen lassen, bei welchen an der Nährzellennatur der einen Zelle nicht gezweifelt werden kann. Diese Vorrichtungen bei den Gephyreen und speciell bei Bonellia sind aber weit komplicirter und schwerer zu verstehen, als das höchst einfache Verhalten der Ophryotrocha.

Eine höchst eigenthümliche, möglicherweise ebenfalls direkt oder indirekt der Ernährung des Eies dienende Einrichtung beschrieb Andrews von zwei, der Ophryotrocha nicht allzufern stehenden Anneliden, nämlich den Euniciden Diopatra magna und cuprea. Hier werden jedenfalls gleichzeitig mit dem Ei eigenthümliche Zellstränge vom Ovarium frei und finden sich an dem in der Leibeshöhle flottirenden Eiern. Mit deren Vergrößerung wachsen auch die Zellstränge. Wenn das Ei eine gewisse Größe erreicht hat, lösen sie sich von ihm ab und zerfallen wahrscheinlich.

Es scheint, als ob die für Diopatra beschriebene eigenthümliche Vorrichtung ihr Analogon bei den Lernaeopoden fände, wenigstens bieten die von E. van Beneden (2, Fig. 4—7, Taf. XXIX) für Anchorella uncinata und Congericola pallida gegebenen Abbildungen große Ähnlichkeit mit den Verhältnissen bei Diopatra, abgesehen davon, dass bei der letzteren Form gewöhnlich einige, meist zwei solcher Zellreihen am Ei hängen, während bei jenen Krebsen nur eine Reihe vorhanden ist. Aber im Übrigen ist das Verhalten ein gleiches, denn auch hier sitzen den Eiern lange Zellenstränge an, die möglicherweise als Ernährungsorgane aufzufassen sind.

In derselben Abhandlung E. VAN BENEDEN'S werden die unreifen Eier eines anderen Krebses, der Sacculina carcini beschrieben und abgebildet (Fig. 8—44, Taf. XXIX). Diese nun zeigen eine ganz auffällige Übereinstimmung mit den unreifen Eiern der Ophryotrocha. Sie setzen sich ebenfalls aus zwei Zellen, einer granulirten dotterreichen und einer hellen Zelle zusammen. Wie bei Ophryotrocha ist das Größenverhältnis

der beiden Zellen in verschiedenen Stadien der Eibildung ein verschiedenes. Van Beneden hat der kleinen Zelle eine besondere, hier nicht weiter interessirende Bedeutung (für die Neubildung von Eizellen), sowie eine komplicirte Bildungsweise zugeschrieben. Überhaupt hat man sich viel mit der Bedeutung dieser Zelle beschäftigt (Yves Delage, 9, p. 475). Von Yves Delage wurde gezeigt, wie die Eizellen bei Sacculina auf die gewöhnliche Weise durch Modifikation der Epithelzellen des Ovariums entstehen. Zwei von diesen Zellen bleiben mit einander vereinigt, wenn es zur Ablösung der Zellen von jenem Keimlager kommt und man trifft sie als Zweistadien im Hohlraum der Ovarialschläuche an. Gelegentlich, jedoch selten, können auch drei oder vier solcher Zellen vereinigt bleiben; das Gewöhnliche ist aber ein Zweistadium. Somit ist die Erklärung der Zweistadien nach Delage eine sehr einfache und braucht nicht die von den früheren Autoren gegebene verwickeltere Deutung. Eine der beiden Zellen vergrößert sich bald, während die andere zurückbleibt. Schließlich, in Folge der immer mehr zunehmenden Dottermasse, wird der Umfang der ersteren Zelle gegenüber der letzteren enorm, bis sie zuletzt schwindet. Ihrer ganzen Entstehung nach ist diese Zelle als eine abortive Eizelle anzusehen.

Die Eibildung von Sacculina zeigt somit eine ganz auffallende Übereinstimmung mit derjenigen der Ophryotrocha, worauf übrigens bereits von Giard bei der Aufzählung des von ihm in Wimere ux gefundenen Wurmes kurz hingewiesen wurde, ohne dass der genannte Forscher, der sich ebenfalls mit der Eibildung der Rhizocephalen beschäftigte, diejenige der Ophryotrocha näher studirte. Nicht nur die Zweistadien selbst, auch die Entstehungsweise der Eier, die Vereinigung der beiden Zellen scheint bei beiden Formen auf ganz ähnliche Weise vor sich zu gehen. Ob die eine, nicht zum Ei werdende Zelle die Bedeutung einer Nährzelle hat, vermag ich natürlich nicht zu sagen, da ich das Objekt nicht kenne, doch darf man es nach der von Delage gegebenen Darstellung wohl annehmen. Ein Unterschied in der Struktur der Kerne beider Zellen, wie man ihn dann vermuthen sollte, ist allerdings aus den Abbildungen der Zweistadien von Sacculina nicht zu ersehen. Vielleicht ließ sich ein solcher aber doch konstatiren, wenn auf diesen Punkt geachtet wurde, wozu bei der Aussuhrung der betreffenden Untersuchungen durch Yves Delage noch weniger Veranlassung vorlag.

Sacculina dürfte jedenfalls dasjenige Thier sein, welches die größte Übereinstimmung mit der merkwürdigen Eibildung von Ophryotrocha zeigt.

Wie die kleine Zelle im Zweistadium der Sacculina als abortive Zeitschrift f. wissensch. Zoologie. LYU. Bd.

Eizelle angesehen wird, so hat man auch die von Ophryotrocha als solche zu betrachten, nur dass diese Zelle hier zweifellos eine neue Funktion angenommen hat. Dafür spricht ihr langer Bestand und die andersartige Beschaffenheit ihres Kernes. Ganz besonders chromatinreich findet man allerdings auch die Kerne degenerirender Zellen und es könnte mir vielleicht entgegengehalten werden, dass man es hier mit einer solchen Zelle zu thun hat. Dann würde aber unerklärlich sein, wesshalb die Zelle ihr Volumen so bedeutend vergrößert und trotzdem dabei der Kern bereits äußerst früh, noch im Ovarium und vor Ausbildung des Zweistadiums die von dem Eikern abweichende Struktur annimmt. Diese letztere ist somit als ein Zeichen der Specialisirung der Zelle nach der Richtung secernirender Zellen anzusehen, die sich, wie schon früher erwähnt, in vielen Fällen durch besonders chromatinreiche Kerne auszeichnen.

Der Fall der Nährzellbildung erscheint bei Ophryotrocha desshalb besonders einfach und prägnant, weil hier der Eizelle nur eine andere (frühere Keim-) Zelle zugesellt wird und weil die beiden so vereinigten Zellen als ein zusammengehöriges Ganze frei in der Leibeshöhle flottiren.

Die Thatsache, dass dem Ei nur eine einzige Nährzelle beigegeben wird, gilt auch für Forficula, bei welchem Insekt sie durch Lubbock (23) aufgefunden wurde. Wie ich bei einer anderen Gelegenheit darstellte (19, Fig. 100—102, Taf. IV), ist auch diese Nährzelle zunächst weit voluminöser als das Ei. Die Beschaffenheit ihres ebenfalls höchst umfangreichen Kernes gleicht derjenigen der Nährzelle von Ophryotrocha. Später überwiegt die Eizelle, während die Nährzelle, auf deren Kosten jene offenbar mit wächst, ganz zurücktritt. Die Verhältnisse liegen aber in diesem Falle desshalb weniger einfach, weil ein Follikelepithel hinzukommt, ganz eben so, wie dies bereits für die Gephyreen hervorgehoben wurde. An der Bildung des Eies nimmt also nicht nur die Nährzelle, sondern auch eine größere Anzahl von Follikelzellen Theil.

Durch die Betheiligung eines Follikels an der Eibildung erscheint dieselbe minder einfach und so erheben sich diejenigen Fälle der Nährzellenbildung, wie sie von den Insekten, den Cladoceren, den Branchiopoden u. a. bekannt sind, bereits auf eine höhere Stufe, obwohl auch in allen diesen Fällen die dem Ei beigegebenen Nährzellen jedenfalls als abortive und zur Ausübung einer neuen Funktion übergegangene Eizellen anzusehen sind. Diese Auffassung der Nährzellen erfreut sich wohl ziemlich allgemeiner Geltung.

#### Die Eiablage.

Im Abschnitt über die Eibildung wurde gezeigt, wie sich die Eier

in ziemlich frühem Stadium vom Ovarium loslösen und in die Leibeshöhle fallen, wo sie ihre weitere Ausbildung bis zur Reife durchmachen. Wie sie von hier nach außen gelangen, ist mir nicht bekannt. Das Wahrscheinlichste würde sein, dass sie von Nephridien nach außen geführt werden. Jedoch bemerkte ich schon oben (p. 257), dass ich Nephridien weder am lebenden Thier noch an Schnitten auffand. Dies gilt in gleicher Weise für die Männchen wie für die Weibchen. Dagegen bemerkte ich bei Betrachtung lebender Thiere von der Bauchseite, in der Nähe des Hinterrandes der einzelnen Segmente ein Paar Öffnungen. Die Vermuthung liegt nahe, dass man es in diesen segmental angeordneten Spaltenpaaren mit Genitalporen zu thun hat. Allerdings habe ich diese Öffnungen an Schnitten nicht gesehen, aber sie sind jedenfalls an der durch die Konservirung immerhin etwas kontrahirten Körperwand schwer wahrzunehmen.

Von vorn herein war mir eben sowohl das Fehlen der Nephridien, wie auch das Vorhandensein derartiger Genitalporen recht unwahrscheinlich. Nun scheinen aber die Nephridien auch manchen anderen Anneliden zu fehlen und Genitalporen sind ebenfalls für verschiedene allerdings recht abweichende Formen, z. B. von Greeff bei Tomopteris (43), von LESSONA bei Polyophthalmus (21), von Treadwell bei Serpula (34) beschrieben worden, also wäre es immerhin möglich, dass bei Ophryotrocha ein derartiges Verhalten vorliegt. Sollte man es wirklich mit Genitalporen zu thun haben, was eine genauere Untersuchung entscheiden muss, und sollten Nephridien nicht vorhanden sein, so müsste man wohl annehmen, dass jene Poren den äußeren Öffnungen der letzteren entsprechen und beim Schwinden der Nephridien aus ihnen hervorgegangen sind. Das Vorhandensein ausführender Öffnungen ist übrigens mit Sicherheit daraus zu entnehmen, dass die Weibchen nach der Eiablage völlig unversehrt sind und noch wochenlang leben, wie ich aus meinen Beobachtungen weiß. Das einzige Mal, als ein Weibchen bei meinen jetzigen Untersuchungen Eier ablegte, versäumte ich leider, es auf diesen Punkt hin zu untersuchen.

In dem soeben erwähnten Fall wurden die Eier in der Nacht abgelegt. Es handelte sich um ein Weibchen, welches ich auf einen Haufen von mehreren Hundert Eiern fand. Dieselben waren an einer Ulve unregelmäßig neben einander befestigt. Ihre Größe betrug 0,45 mm im Durchmesser und sie zeigten die schon erwähnte hell röthliche Färbung. Das Weibchen besaß 30 parapodientragende Segmente und war 8 mm lang. Es verließ die Eier nicht, sondern bewegte sich nur auf denselben bin und her. So verharrte es fünf Tage lang auf den Eiern, bis ich es entfernte. Diese Brutpflege hatte ich auch früher in

Digitized by Google

den Aquarien der Triester Station schon bemerkt, indem ich regelmäßig auf den an der Glaswand abgelegten Eiern ein Weibchen fand. Wahrscheinlich verscheucht die Mutter die Feinde der Eier, wie kleinere Krebse u. dgl. von denselben. Jedenfalls bemerkte ich zu meinem Leidwesen, dass die von mir ohne das mütterliche Thier gehaltenen Eier gewöhnlich von den schwer auszurottenden Copepoden vernichtet wurden, ehe sie ihre Entwicklung vollendeten.

Das oben erwähnte Weibchen, welches noch eine große Anzahl Eier enthielt, brachte ich mit dem Blatt, worauf sich der Eierhaufen befand, in ein Aquarium mit einer größeren Anzahl von Ophryotrochen. Schon bald gesellte sich ihm ein, ihm allerdings wenig ebenburtiges Männchen zu, welches nur 20 parapodientragende Segmente zählte und 4 mm maß, aber dicht von Spermatozoen erfüllt war. Das Weibchen hatte sich jetzt ein wenig von den Eiern entsernt, was ich vorher nie beobachtet hatte. Übrigens kehrte es bald zu seiner Pflicht zurück und behütete die Eier von Neuem. Das Männchen folgte ihm dahin und es kroch jetzt fortwährend am Weibchen hin und her. Die beiden Thiere ließen nicht von einander, obwohl ich das Blatt, worauf sie sich befanden, behufs mikroskopischer Untersuchung, zumal des Männchens, wiederholt aus einem Gefäß in ein anderes übertrug. Ich entfernte nun die Thiere von den Eiern und setzte jedes möglichst weit von dem anderen in eine etwa einen Viertelliter Wasser haltende Krystallisirschale. Sie fanden sich schon bald wieder auf einem Ulvenblatte zusammen. Nach mehreren Tagen legte das Weibchen fast alle Eier, die es noch enthielt, an den Boden des Gefäßes ab. Es fand sich dann zusammen mit dem Männchen, von dem es die ganze Zeit über nicht verlassen worden war, auf den Eiern. Zwei Tage beließ ich das Paar dort, entfernte die Thiere aber dann, um sie zur Untersuchung zu verwenden. Das vorher dicht von Spermatozoen erfüllte Männchen enthielt deren jetzt nur noch wenige. Bemerkenswerth ist vielleicht, dass das Männchen während der nicht ganz eine Woche dauernden Zeit der Beobachtung sich von 20 auf 24 parapodientragende Segmente vergrößert hatte.

Ein eigenthumliches Aussehen bietet nach der Eiablage der noch immer weit aufgetriebene Körper des Weibchens, der nunmehr ganz leer und durchsichtig geworden ist und dessen Körperwand weit von der Darmwand absteht. Eier waren nur noch ganz wenige in der Leibeshöhle vorhanden. Von etwaigen Genitalporen bemerkte ich jetzt nichts mehr. Man müsste zu diesem Behuse das Weibchen sehr bald nach der Eiablage untersuchen. Dass eine Begattung nicht stattsindet, darf wohl aus der anatomischen Beschaffenheit der beiden, so viel mir

bekannt ist, äußerlich ganz gleich gebauten Geschlechter geschlossen werden. Höchstwahrscheinlich wird das Sperma gleichzeitig mit der Ablage der Eier über diese entleert.

#### Die männlichen Geschlechtsorgane.

Wie schon erwähnt wurde, ist die Anlage der männlichen Keimdrüsen derjenigen der weiblichen sehr ähnlich und geht so vor sich, wie dies durch die Fig. 37 und 46 (Taf. XIV) illustrirt wird. Auch die Lage und Form der ausgebildeten Hoden gleicht derjenigen der Ovarien gänzlich, nur sind die letzteren umfangreicher (Fig. 47 und 52, Taf. XIV und XV). Naturgemäß setzen sich die Hoden aus kleineren Zellen zusammen. Anfangs sind diese Keimzellen von den weiblichen kaum verschieden. In späteren Stadien zeichnen sich aber ihre Kerne durch ihr starkes Färbungsvermögen aus. Es liegt dies wohl daren, dass sie sich in Theilung oder in Vorbereitung zu derselben befinden. Solche stark gefärbte, mit Chromatin dicht angefüllte Kerne erkennt man in Fig. 54 und 52 h. Besonders die in Fig. 51 bei stärkerer Vergrößerung dargestellten Zustände der Hoden sind sehr charakteristisch. Man erkennt an der eigenthümlichen Struktur und dem Färbungs- und Lichtbrechungsvermögen der Kerne auf den ersten Blick, dass man männliche Organe vor sich hat. Übrigens erscheinen die Kerne zuweilen etwas heller mit deutlicher erkennbaren Chromatintheilen (Fig. 54  $h_1$ ), während diese letzteren mehr zurücktreten, wenn die Kerne im Allgemeinen dunkler gefärbt sind ( $h_4$  und besonders  $h_3$ ). Fig. 54 stellt einen Theil von der linken Seite eines Frontalschnittes dar. Rechts ist der Darm mit dem bekleidenden Peritonealepithel zu sehen, links die Parapodien mit den Borstensäcken. Die Segmenthöhlen sind durch die Dissepimente von einander getrennt, doch war der Wurm intersegmental etwas eingeschnürt, so dass hier auch noch die Körperwand mit in Betracht kommt.

Die Spermatogenese in ihren einzelnen Stadien zu verfolgen, lag nicht in meiner Absicht. Man sieht, wie die größeren Zellen sich theilen und in kleinere zerfallen, bis schließlich die Spermatozoen mit ihren rundlichen und außerordentlich stark färbbaren Köpfen resultiren (Fig. 54 sp). Auch sie fallen durch ihr starkes Färbungs- und Lichtbrechungsvermögen sofort auf. Ich versuchte in den Fig. 54—53 den richtigen Eindruck recht getreu wiederzugeben; freilich war dies etwas schwierig, doch ist es einigermaßen gelungen.

Wie die Eier liegen auch die Spermatozoen und, wie es scheint, auch Gruppen von Spermatoblasten frei in der Leibeshöhle, wo sie sich zu mehr oder weniger umfangreichen Massen zusammenhäufen (Fig. 52 und 53) und bis in die Parapodien reichen. Man sieht sie dann bei den

Bewegungen des Thieres, ähnlich wie die Eier, hin und her flottiren. Zuweilen sind sie in geringerer Menge vorhanden, zuweilen aber ist ein großer Theil der Segmenthöhlen davon erfüllt (Fig. 53 A). Im ersteren Falle erkennt man auch gewöhnlich die Hoden in ihrer segmentalen Anordnung an der vorderen Segmentgrenze. Wird ein reifes Männchen unter dem Deckglas etwas gedrückt, so entlässt es einen Theil der Spermatozoen, eben so wie auch reife Weibchen gelegentlich Eier auf diese Weise von sich geben. Dass dies auf der Ventralseite des Thieres geschieht, kann man wohl bemerken, aber den Weg zu erkennen, den die Geschlechtsprodukte bei ihrer Entleerung aus dem Körper nehmen, ist wohl nur mit Hilfe eines glücklichen Zufalls möglich, der mir nicht zu Theil wurde.

Der Kopf der Spermatozoen ist rundlich, von nicht ganz regelmäßiger, vorn stumpfer, hinten etwas zugespitzter Form; der Schwanz ist sehr dünn und daher auch bei starker Vergrößerung (Leitz Öl-Immersion 4/12) nur schwer wahrzunehmen.

#### Die Hermaphroditen.

Wie schon früher erwähnt wurde, findet man recht häufig hermaphroditische Individuen von Ophryotrocha puerilis. An lebenden Thieren bemerkt man zuweilen, dass sie außer Eiern auch Spermatozoen in größerer oder geringerer Menge enthalten. Solche Thiere pslegen den Eindruck von Weibchen zu machen, da sie im größten Theil ihres Körpers Eier aufweisen. Als ich diese Erscheinung zuerst an solchen Würmern kennen lernte, die sich durch den Besitz zahlreicher Eier als Weibchen zu erkennen gaben, fragte ich mich, ob die Spermatozoen durch eine doch vielleicht getibte Begattung in das Weibchen gekommen oder ob sie in ihm selbst entstanden waren. Die erstere Annahme war mir in Folge der oben besprochenen Grunde sehr unwahrscheinlich, aber auch für die zweite lag zunächst keinerlei Anhalt vor. Als ich dann solche Würmer auffand, die eine Menge von Spermatozoen enthielten und zwar im größeren Theil ihres Körpers, in denen ich aber außerdem große Genitalzellen fand, welche sich zur Spermatogenese nicht recht in Beziehung bringen ließen, musste ich die letztere der beiden Annahmen für die begründetere und die betreffenden Würmer für Hermaphroditen halten, welche Annahme sich dann auch bei der Anfertigung von Schnitten durch derartige Individuen bestätigte.

An Schnitten von solchen Würmern, welche man bei weniger genauer Betrachtung nach dem Bau ihrer Geschlechtsdrüsen zunächst für Weibchen halten würde, bemerkt man bei eingehenderer Untersuchung in den Segmenthöhlen einzelne Spermatozoen oder Gruppen von sol-

chen, wie sie sich etwa bei noch wenig ausgebildeten Männchen finden. Untersucht man dann auch die Keimdrüsen der betreffenden Segmente, so fallen in denselben gewisse Zellen vom Umfang der Keimzellen auf, die mit besonders chromatinreichen Kernen versehen sind und ganz den Charakter der Spermatoblasten besitzen. Es stellt sich heraus, dass die betreffenden Thiere sowohl Eier wie Spermatozoen und zwar unter Umständen in denselben Segmenten hervorbringen. Um diese wohl etwas auffallende Angabe zu beweisen, gebe ich einige Abbildungen von Schnitten.

Besonders instruktiv sind die Fig. 54 und 55. Sie stellen die ventralen Partien aus zwei Sagittalschnitten dar, welche nur durch einen Schnitt in der Serie von einander getrennt waren. Oben (dorsal) ist der Darm getroffen; unten (ventral) bemerkt man Körperepithel und Muskulatur, dazwischen die durch die Dissepimente getrennten Segmenthöhlen mit den Keimdrusen. Da die Würmer zumeist etwas gebogen sind, ist es nicht ganz leicht, völlig genaue Sagittalschnitte zu erhalten und so sind auch diese Schnitte ein wenig schräg geführt. In Folge dessen erscheint die Darmwand (in Fig. 54 zwischen s2 und s3) vorn durchgeschnitten, da hier der Schnitt etwas mehr tangential verläuft; auch mag der Darm in dieser Gegend etwas eingeschnürt gewesen sein. Er fehlt in Folge dessen in den beiden davor liegenden Segmenten. Diese Schnitte stammen aus dem vorderen und mittleren Theil des Körpers und die ersten beiden Segmente der Fig. 54 s1 und s2 entsprechen etwa dem funften und sechsten hinter dem Pharynx gelegenen Segment. Das erste Segment der Fig. 55 (s<sub>6</sub>) entspricht dem letzten (s<sub>6</sub>) der Fig. 54.

In Fig. 54  $s_1$  erkennt man einen spindelförmigen aus vielen Zellen mit dunklem Kern zusammengesetzten Körper, welcher alle Merkmale eines Hoden besitzt. Die Kerne erweisen sich bei Betrachtung mit starker Vergrößerung äußerst chromatinreich und von stärkerem Lichtbrechungsvermögen als die gewöhnlichen Keimzellkerne. Sie erscheinen dann so wie die Kerne der Spermatoblasten in Fig. 54. In der Höhlung dieses Segmentes liegt eine Menge von Spermatozoen zerstreut (Fig. 54  $s_1$ , sp).

Die Zahl der Spermatozoen ist noch bedeutender im folgenden Segment (Fig. 54  $s_2$ ). Die Keimdrüse besteht ebenfalls aus Spermatoblasten, aber es treten hier größere Zellen (nz) mit höchst umfangreichen Kernen auf. Die Zahl dieser Zellen nimmt in den folgenden Segmenten  $(s_3-s_6)$  zu, während sich die der Spermatoblasten verringert. Gelegentlich tritt wohl auch wieder eine größere Zahl von Spermatoblasten auf, was in diesem Schnitt allerdings nicht der Fall ist, oder es finden sich wieder Gruppen von Spermatozoen (Fig. 54  $s_6$ , Fig. 55  $s_6$  und

 $s_7$ , sp). Die großen Zellen (nz) geben sich sofort als Nährzellen zu erkennen, wie eine Betrachtung des übernächsten Schnittes (Fig. 55) und ein Vergleich mit den Schnitten von reinen Weibchen (Fig. 47, Taf. XIV) ohne Weiteres ergiebt. Schon in den hinteren Segmenthöhlen der Fig. 54, aber noch besser in den vorderen Segmenten der Fig. 55 ( $s_6$  und  $s_7$ ) sieht man überdies Eizellen mit deutlichem Keimbläschen, bezw. die so charakteristischen Zweistadien gelegen (Fig. 47 und 48 ei). Diese Theile des Genitalapparates sind also eben so zweifellos weiblich wie iene anderen männlich.

Weiter nach hinten (Fig. 55  $s_8$ — $s_{11}$ ) wird die Keimdrüse abermals aus kleineren Zellen gebildet, aber diese zeigen eine Struktur, welche wir bereits von dem Keimlager der Ovarien kennen lernten (Fig. 48 u. 50, Taf. XV; Fig. 47, Taf XIV). Die Kerne sind weniger chromatinreich und von geringerem Lichtbrechungsvermögen. Zwischen den kleineren liegen größere Zellen, kurz es finden sich wie in den echten Ovarien die Übergangsstufen zu der späteren charakteristischen Form der Keimbläschen und Nährzellkerne. Es ist dabei nicht ausgeschlossen, dass noch hier und da eine Gruppe von Spermatoblasten auftritt.

Das Segment  $s_1$ , dessen Keimdrüse in der Fig. 54 rein männlichen Charakter zeigt, weist im vorhergehenden Schnitt ebenfalls einige große Zellen weiblichen Charakters auf und das Gleiche ist in den noch vorhergehenden, ersten Segmenten dieses Individuums der Fall, obwohl dieselben im Ganzen mehr männlich geartet sind.

Es kann somit kein Zweifel sein, dass bei Ophryotrocha Hermaphroditismus vorkommt und es können sogar männliche und weibliche Geschlechtsprodukte zu gleicher Zeit von ein und derselben Keimdrüse gebildet werden, ähnlich wie dies in der Zwitterdrüse der Opisthobranchier und Pulmonaten der Fall ist.

Wie bei den oben besprochenen Würmern fand ich es bei den hermaphroditischen Individuen gewöhnlich so, dass bei dem ziemlich ausgesprochenen weiblichen Charakter der Genitalorgane die vorderen Keimdrüsen die männlich entwickelten waren und diese weiter nach hinten immer mehr zu dem weiblichen Typus übergingen.

Die Produktion von Spermatozoen durch solche Individuen ist oft eine sehr bedeutende. Fig. 53 A stellt die linke Hälfte eines Querschnittes durch eines der vorderen Segmente eines hermaphroditischen Wurmes dar. Sie lässt einen Theil der (männlich gearteten) Keimdrüse (kdr) und eine sehr große Menge Spermatozoen (sp) erkennen. Nur einige Segmente weiter nach hinten ist das Bild des Querschnittes schon ein ganz anderes. Die Fig. 53 B repräsentirt die rechte Hälfte des Querschnittes durch ein solches Segment von demselben Indivi-

duum. Zwar sind auch in der Keimdrüse dieses Segmentes noch Spermatoblasten enthalten und Gruppen von Spermatozoen liegen in der Segmenthöhle, aber der Charakter der Keimdrüse ist doch überwiegend weiblich, was allerdings auch mit daran liegt, dass die weiblichen Genitalprodukte überhaupt umfangreicher sind und daher mehr in die Augen fallen. Man erkennt in der betreffenden Keimdrüse (Fig. 53 B, kdr) dieselben Zellenelemente, welche das Ovarium eines Weibchens zusammensetzen (Fig. 47 ov).

Die Verbreitung der männlichen Elemente in den anscheinend weiblich gearteten Individuen ist verschieden. Bei einigen liegen sie nur in den vordersten Segmenten, bei anderen jedoch erstrecken sie sich weiter nach hinten. So viel mir scheint, ist eine Norm nach dieser Richtung schwer festzustellen, wenigstens reichen meine Erfahrungen dazu nicht aus. Ich fand die Verhältnisse höchst different. Es mag aber wohl sein, dass durch eine sehr ausgedehnte Untersuchung, die sich vor allen Dingen auf möglichst viele Thiere erstrecken müsste, eine gewisse Regelmäßigkeit zu konstatiren wäre. Ich untersuchte die Schnittserien von einigen vierzig Würmern. Wenn ich davon diejenigen abrechne, welche nicht völlig genügende Konservirung zeigten, sowie die, deren Entwicklung noch nicht weit genug fortgeschritten war, als dass sie hier in Betracht kommen könnten, so bleiben nur 30 Thiere übrig, aus deren Untersuchung sich ergab, dass man nach der Beschaffenheit der Genitalorgane folgende Kategorien unterscheiden kann:

- 4) Individuen von rein weiblichem Charakter. Männliche Genitalzellen sind weder im ausgebildeten noch unreifen Zustand wahrzunehmen.
- 2) Individuen von rein männlichem Charakter. Weibliche Genitalfellen sind nicht zu bemerken.
- 3) Individuen von anscheinend weiblichem Charakter mit wohl entwickelten Ovarien, sowie flottirenden Ei- und Nährzellen. Männliche Genitalzellen im ausgebildeten und nicht ausgebildeten Zustand vorhanden.
- 4) Individuen von anscheinend männlichem Charakter mit wohl entwickelten Hoden und Mengen von Spermatozoen. Weibliche Zellen in den Keimdrüsen vorhanden.

Hierzu würden noch diejenigen Individuen kommen, die erst im Beginn der Ausbildung ihrer Geschlechtsdrüsen stehen und von denen schwer zu sagen ist, in welche der obigen Kategorien sie unterzubringen sein würden. Sie wurden hier nicht berücksichtigt.

Von jenen 30 Individuen zählen 6 zu der ersten, 7 zu der zweiten, 8 zu der dritten und 9 zu der vierten Kategorie. Somit würden die

Hermaphroditen die getrennt geschlechtlichen Individuen überwiegen, doch ist hinzuzufügen, dass sieben Thiere von der vierten Kategorie nur ganz wenige große Zellen in den Hoden aufwiesen, deren weiblicher Charakter mir sogar bei einigen Thieren zweifelhaft war und die ich Anfangs für einen integrirenden Theil der Hoden hielt. Ich glaubte, diese größeren Zellen zuerst mit der Spermatogenese in Beziehung bringen zu sollen, da ich sie aber bei einer Anzahl in der Spermaproduktion begriffener Männchen nicht fand, so musste ich sie schließlich doch für weiblichen Charakters halten. Die betreffenden Individuen erscheinen nach der Struktur ihrer Keimdrüsen mit Ausnahme eben der wenigen großen Zellen ganz als Männchen und würden bei Unkenntnis des Vorkommens von Hermaphroditismus ganz sicher für solche gehalten werden. Das Überwiegen der männlichen Individuen bei jenen 30 Thieren ist dadurch zu erklären, dass ich die Männchen bei der Auswahl zum Schneiden bevorzugte, weil ich mich durch die Schnitte überzeugen wollte, ob ich in den lebend beobachteten Thieren wirklich Männchen vor mir gehabt hätte.

Die vorstehenden Befunde theilte ich mit, um zu zeigen, dass der Hermaphroditismus bei Ophryotrocha eine recht verbreitete Erscheinung ist, ja man kann den Wurm mit gleichem Recht als hermaphroditisch bezeichnen und muss dann annehmen, dass bei den rein männlichen und rein weiblichen Thieren die Ausbildung der Geschlechtsorgane nur nach der einen Richtung erfolgt, das andere Geschlecht aber unterdrückt ist. Dass bei solchen getrennt geschlechtlichen Individuen die Produktion der anderen Geschlechtszellen (bei den Weibchen die der männlichen und bei den Männchen die der weiblichen) etwa schon vorüber wäre oder noch gar nicht begonnen hätte, ist mir nicht wahrscheinlich, denn dann müsste die Art und Weise des Auftretens der beiderlei Geschlechtsprodukte bei den hermaphroditischen Individuen eine andere sein. Ausnahmsweise allerdings mag ein solcher Übergang des einen in das andere Geschlecht vorkommen, wie sogleich noch zu besprechen sein wird.

Wie dies oben beschrieben wurde, fand ich bei den Hermaphroditen mit vorwiegend weiblichen Organen die männlichen Theile in den vorderen Segmenten. Die Frage liegt nahe, wie sie sich zu den ebenfalls schon vorhandenen weiblichen Theilen verhalten. Für das Wahrscheinlichste halte ich, dass in den Segmenten mit beiderlei Geschlechtsprodukten die männlichen vor den weiblichen die Reife erreichen, denn ich fand in solchen Segmenten die männlichen Organe weit entwickelt, die weiblichen hingegen noch sehr zurückgeblieben. Diese Thiere fungiren also wohl zuerst in mehr oder weniger

beschränktem Maße als Männchen, bis dann ihre weiblichen Organe zu völliger Ausbildung gelangen und sie nunmehr Weibchen vorstellen. Da die beiderlei Organe denselben Segmenten angehören können, müsste bei gleichzeitiger Reife der männlichen und weiblichen Geschlechtsprodukte im Inneren des Mutterthieres die Befruchtung der Eier eintreten. Und doch fand ich einmal ein anscheinend weibliches, aber in Wirklichkeit hermaphroditisches Thier. Es war dies ein besonders großer Wurm, der dicht mit reifen (bereits die Richtungsspindel zeigenden) Eiern erfüllt war. Die ersten mit Geschlechtsorganen versehenen Segmente zeigten den bei Hermaphroditen so häufigen Befund, dass reife Spermatozoen in ziemlicher Menge vorhanden, die weiblichen Theile aber noch in der Entwicklung zurück waren. In den folgenden Segmenten fanden sich jedoch auch reifende Eier und gleichzeitig Spermatozoen, letztere in geringerer Menge. In den noch weiter nach hinten gelegenen Segmenten verschwanden die männlichen Elemente. diesem Fall schien mir die Selbstbefruchtung ganz unvermeidlich, wenn nicht dennoch eine geringe Differenz zwischen der wirklichen Reise der beiderlei Geschlechtsprodukte vorhanden ist, welche die Befruchtung verhindert. Übrigens scheint ein derartiges Verhalten selten zu sein.

Die oben erwähnte Annahme, dass der männliche und weibliche Zustand für gewöhnlich, d. h. bei den getrennt geschlechtlichen männlichen oder weiblichen Individuen nach einander durchlaufen würden, kann aus verschiedenen Gründen nicht für zutreffend erachtet werden. Nehmen wir an, der männliche Zustand sei der frühere, welche Annahme in Folge der höheren Entwicklung der männlichen Theile in den hermaphroditischen Segmenten sowie desshalb nahe liegt, weil man die geschlechtsreifen Männchen vielfach kleiner findet als die Weibchen, so wurde man kaum so viele Mannchen die volle Größe der geschlechtsreisen Weibchen erreichen sehen. Ich fand Männchen von 9 mm Länge und 31 parapodientragenden Segmenten, welche zu den größten Würmern gehören, denn auch die Weibchen fand ich nicht größer. große Männchen wurden dann jedenfalls bereits die weiblichen Theile vorgebildet zeigen, was aber thatsächlich nicht der Fall ist. Ferner wurde man erwarten, wenn dem weiblichen Zustand regelmäßig ein männlicher voranginge, dass dann bei mehr weiblich ausgebildeten Hermaphroditen nicht die vorderen, wie es thatsächlich der Fall ist, sondern vielmehr die hinteren Segmente noch männliche Theile aufweisen müssten, denn die Ausbildung der Segmente schreitet bei den Anneliden bekanntlich von vorn nach hinten fort. Ich kann daher der Thatsache, dass man bei männlichen Thieren vielfach größere, anscheinend weibliche Zellen in den Keimdrüsen findet, keine Beweiskraft nach dieser Hinsicht zuschreiben.

Das vielfach zu beobachtende Auftreten reifer Eier bei verhältnismäßig kleinen und jungen Thieren spricht nicht dafür, dass dieselben früher bereits einen männlichen Zustand durchmachten, abgesehen davon, dass bei ihnen dann am ehesten noch Reste der männlichen Keimdrüsen bemerkbar sein müssten.

Gegen die andere Annahme, dass der weibliche Zustand dem männlichen voranginge, lassen sich ganz ähnliche Gründe vorbringen, doch ist es gar nicht nöthig darauf einzugehen, da man oft auffallend kleine und junge Thiere mit reifen Spermatozoen antrifft, während das größere Volumen der weiblichen Geschlechtsprodukte eine Ausbildung derselben bei so geringer Größe des Thieres nicht gestattet. Hierin liegt jedenfalls auch der Grund, dass die geschlechtsreifen Weibchen im Allgemeinen größer als die Männchen sind.

Im Ganzen muss ich das Auftreten der zweierlei Geschlechtsorgane in ein- und demselben Thier nach meinen bisherigen Erfahrungen als ein regelloses bezeichnen, doch ist es nicht ausgeschlossen, dass bei Untersuchung einer noch größeren Anzahl von Individuen sich nach dieser Richtung eine größere Regelmäßigkeit herausstellen könnte. Vielleicht ergiebt sich dann auch mit größerer Sicherheit, dass Ophryotrocha eigentlich hermaphroditisch ist und die alleinige Entwicklung eines der beiden Geschlechter nur einen besonderen Zustand darstellt. Man möchte dies sogar für das Wahrscheinlichere halten.

Der Hermaphroditismus der Ophryotrocha an und für sich ist nicht als eine Besonderheit anzusehen, kommen doch auch sonst unter den Polychaeten Hermaphroditen vor und sind doch die Oligochaeten für gewöhnlich Zwitter. Bemerkenswerth ist aber die Entstehung der beiderlei Geschlechtsprodukte in ein und derselben Drüse, wenn diese modificirte Partie des Peritoneums überhaupt den Namen einer Geschlechtsdrüse verdient. Wenn die beiden Zeugungsstoffe in ein und demselben Segment entstehen, kann übrigens dieser Vorgang kaum anders verlaufen. Da beim Männchen und Weibchen getrennte Genitalorgane nicht vorhanden, sondern die gleichen Partien des Peritoneums es sind, welche die Spermatozoen und Eier liefern, so werden dieselben auch bei den Hermaphroditen an dieser Stelle entstehen, entweder in getrennten oder aber in den gleichen Segmenten. Wie oben gezeigt wurde, ist beides der Fall.

Da Ophryotrocha sich gut in Aquarien hält und wegen ihrer geringen Größe ein leicht kontrollirbares Objekt ist, da sie sich außerdem vorzüglich konserviren und schneiden lässt, so möchte sie vielleicht eine günstige Form sein, um die zur Ausbildung der verschiedenen Geschlechter führenden Differenzirungen zu erforschen. Es würden bei der auch in Beziehung auf den Genitalapparat so variablen Form gewiss auch in dieser Hinsicht interessante Resultate zu erwarten sein.

## II. Harpochaeta cingulata nov. gen., nov. spec.

Die hier zu beschreibende Larve lebt an der Oberfläche des Meeres und ich bemerkte sie in dem Auftrieb, welcher in Triest täglich gefischt wurde. Leider war sie sehr selten, so dass ich trotz regelmäßiger sorgfältiger Durchmusterung des Auftriebs im Ganzen nur verhältnismäßig wenig Exemplare zu Gesicht bekam, auf die sich folgende Darstellung bezieht. Es war dies Anfang September. Bald blieb die Larve ganz aus. Zwar versuchte ich einige Larven zu ziehen, aber man weiß, wie schwer es ist, pelagische Larven zu halten und so hatten diese Versuche auch nur einen beschränkten Erfolg. Doch führten sie immerhin so weit, dass ich mit ziemlicher Sicherheit feststellen konnte, zu welcher Abtheilung der Wurm gehört.

Die jungste Larve, welche ich fand (Fig. 16, Taf. XIII), besaß außer dem Kopf und Endsegment siehen mit Wimperkränzen umgürtete Segmente. Das Thierchen zeigt eine hellgelbliche Färbung und ist drehrund. Das Kopfsegment besitzt einen Wimperkranz. Davor liegen die aus Körnchen eines gelblichen Pigments zusammengesetzten Augenflecke. Vorn am Körper stehen kurze Wimpern. An der Ventralfläche hinter dem Wimperkranz liegt die weite lebhaft wimpernde Mundöffnung. Dem Kopf kommt vorn ein eigenthumliches Gebilde, ein gewöhnlich zweitheiliger dunkelbraun pigmentirter Fleck zu, der zufällig an diesem Individuum nicht recht ausgebildet war, der aber sonst regelmäßig vorhanden ist und der Larve ein höchst charakteristisches Aussehen verleiht (Fig. 47 u. 48). Es scheint, dass die feinen Pigmentkörnchen in mehreren recht umfangreichen Zellen deponirt sind. Bei der in Rede stehenden jungen Larve ist der Pigmentsleck jedenfalls vorhanden gewesen, aber durch irgend einen Zufall verloren gegangen. Seine Stelle ist noch durch ein gelblichgrunes Pigment gekennzeichnet, wie man aus einer Vergleichung der Fig. 46 mit Fig. 47 erkennt. Ein ganz ähnlich beschaffenes Organ befindet sich am Hinterende der Larve.

Die Wimperringe wie auch das vordere Wimperfeld sind dadurch ausgezeichnet, dass hier ein gelblichgrünes Pigment in den Zellen liegt. Wie jene beiden braun gefärbten Gebilde ist auch dies ein ständiges Merkmal der Larve und beides verleiht ihr ein recht charakteristisches Aussehen. Die Wimperringe laufen rings um den Körper, wie die Profilansicht einer Larve im späteren Stadium zeigt (Fig. 47). Das

hintere braun pigmentirte Gebilde gehört einem zipfelförmigen Fortsatz der Ventralfläche an, den wir bereits bei den Larven von Ophryotrocha bemerkten (Fig. 12—13). Dies Verhalten ergiebt sich deutlicher aus der Beschaffenheit einer älteren Larve, bei welcher die eigenthümliche Struktur dieses Körpertheils geschwunden ist (Fig. 20 und 21 uez). Bei dieser Larve erkennt man auch deutlicher die dorsal vom Endzipfel gelegene Afteröffnung. Die wie bei Ophryotrocha etwas dorsale Lage des Afters ergiebt sich übrigens auch aus Fig. 17.

Das braun pigmentirte Endorgan setzt sich aus einer größeren Zahl von Zellen zusammen als das am Kopf gelegene. Fig. 19 stellt es bei stärkerer Vergrößerung dar. Man erkennt hier die Cuticula des Körpers auch über den braunen Zellen. Das Pigment ist ziemlich beständig, denn bei der Behandlung der Larven mit Alkohol, Xylol etc., wie sie bei Anfertigung der Totalpräparate geübt wird, erhält sich das Pigment, nimmt allerdings eine gelbe Färbung an. Ob es sich bei diesen modificirten und stark vergrößerten Zellen um drüsenartige Bildungen handelt, oder was sie sonst für eine Funktion haben (etwa die von Leuchtorganen?), vermag ich nicht zu sagen. An der Spitze des Organs stehen wie am Endzipfel bei Ophryotrocha lange Tasthaare.

Der Darmkanal der Larve besteht aus dem vorn engen, nach hinten zu erweiterten und dann wieder etwas eingeschnürten Ösophagus (Fig. 47 und 48). Darauf folgt der den bei Weitem größten Theil des Darmkanals bildende Mitteldarm, der sich nach hinten verengert und in den Enddarm übergeht. Im Mitteldarm finden sich große Ölkugeln, wohl Reste des Dotters, die noch lange Zeit erhalten bleiben.

Die Larve der Fig. 47 zeigt gegenüber dem jüngeren Stadium nur das Hinzukommen zweier neuer Wimperkränze; im Übrigen ist sie so organisirt wie diese. Dagegen macht sich an der älteren Larve der Fig. 48 außer der Zunahme der Segmente eine wichtige Veränderung bemerkbar. Es sind nämlich die Borsten aufgetreten. In jedem Segment erkennt man ein Bündel zarter Borsten (Fig. 18 b). Dieselben liegen in Borstentaschen, doch bilden sie sich früher als die Parapodien, von denen noch nichts zu bemerken ist. Die Larve besteht jetzt aus dem Kopfsegment, der Andeutung eines dahinter liegenden, nicht mit Borsten versehenen Ringes, elf borstentragenden Ringen und dem Endsegment. Der Habitus ist noch derselbe wie in früheren Stadien. Die Larve misst jetzt 0,9 mm, doch fand ich bei den wenigen von mir beobachteten Thieren starke Größendifferenzen, sowohl in diesen wie in den vorhergehenden und folgenden Stadien.

Zu den bisher besprochenen Bildungen kommt bald noch eine für diesen Wurm ganz besonders charakteristische hinzu, nämlich haken-

oder sichelförmig gebogene Borsten. Ich bemerkte sie zuerst bei der in Fig. 21 abgebildeten Larve, obwohl dieselbe ein Segment weniger zählt als die zuletzt beschriebene, so ist doch die Ausbildung der einzelnen Körpertheile weiter fortgeschritten, eine Erscheinung, welche mir gelegentlich auch bei Ophryotrocha entgegentrat und welche man in der Entwicklung anderer Formen ebenfalls antrifft. Am vierten borstentragenden Segment sieht man jederseits über den feinen geraden Nadeln ein kleines, aber dickeres, wenig gebogenes, stark lichtbrechendes Spiculum liegen. Im folgenden Segment ist dasselbe weit größer und auch die dahinter liegenden Segmente besitzen es (Fig. 20 und 24), nur der größere der beiden vor dem Endsegment gelegenen Ringe entbehrt noch der Haken (Fig. 20). Zwischen diesem und dem Endsegment liegt noch ein ganz schmaler erst in der Bildung begriffener Ring ohne Wimperkranz. An der betreffenden Larve ist das braune Pigment des vorderen und hinteren Larvenorgans geschwunden, doch sieht man das Gebilde vorn noch durch eine gelbgrüne Pigmentirung angedeutet. Das vordere Wimperfeld, die Wimperkränze und Tasteilien am Hinterende sind noch vorhanden. After und Endeirrus sind hier besonders deutlich zu bemerken. Man sieht bei dieser Larve die Dissepimente zwischen Mitteldarm und Körperwand ausgespannt (Fig. 20 dsp), ein Zeichen, dass auch die innere Ausbildung weitere Fortschritte gemacht hat.

Das nächste Stadium, welches ich beobachtete, zeigte sich wiederum bedeutend weiter fortgeschritten, obwohl es wie das in Fig. 18 gezeichnete außer dem Kopf-, dem ersten borstenlosen und dem Endsegment nur elf (borstentragende) Segmente besaß. Es zeigte bereits die Parapodien und die Gliederung erschien mehr ausgeprägt, so dass die Wurmform bereits deutlich hervortrat. Ganz ähnlich verhielt sich eine Larve von zwölf borstentragenden Segmenten (Fig. 22), nur dass sie in verschiedener Beziehung weniger weit entwickelt war als die vorige. Diese Larve zeigt ebenfalls bereits deutlich die gegliederte Wurmform (Fig. 22) und besäße sie nicht noch verschiedene Larvencharaktere wie die Wimperkränze, die grüne und braune Pigmentirung, so könnte man sie bereits als jungen Wurm bezeichnen.

Das Kopfsegment zeigt am Vorderrand noch die feinere Wimperung mit der grünen Pigmentirung darunter. Das braune Organ ist von derselben Beschaffenheit wie früher. Der präorale Wimperkranz besitzt ebenfalls noch seine frühere Gestalt, dagegen hat sich die Mundöffnung spaltförmig weiter nach vorn erstreckt. Weit deutlicher tritt jetzt der stark muskulös gewordene Pharynx hervor (Fig. 22 und 23). Der Mitteldarm erscheint segmental eingeschnürt. Der After liegt

dorsal. Alle Segmente sind noch mit den Wimperreisen und den grünen Ringen versehen wie bei den jüngsten Larven (Fig. 16—18). Jedes Segment trägt hereits ein Parapodienpaar, woran ein dorsaler und ein ventraler Cirrus zu unterscheiden ist. Dazwischen liegt ein Bündel verschieden langer, geradgestreckter und leicht gebogener Borsten. Am ersten Parapodienpaar waren keine Borsten zu bemerken (Fig. 22 u. 23). Dieses auf den Kopf folgende Segment ist also vor den anderen ausgezeichnet. Vom vierten borstentragenden Segment an sind die Haken vorhanden. Das braune Organ des Endzipfels verhält sich wie früher. Die Länge der Larve betrug 1 mm. Das Thierchen führt jetzt wurmartig schlängelnde Bewegungen aus, was es früher nicht that, doch schwimmt es außerdem anscheinend noch eben so gewandt und in derselben Weise wie die jüngeren Larven, benutzt also dazu noch die Wimperung.

Ich muss jetzt nochmals zu der bereits vorher erwähnten, zwar mit einem Segment weniger ausgestatteten, aber doch schon etwas weiter entwickelten Larve zurückkehren. Dieselbe zeigt dicht vor dem präoralen Wimperkranz zwei kleine zapfenförmige Erhebungen, die Anlage der paarigen Fühler (Fig. 23). Das »braune Organ« erscheint jetzt gelblichgrün gefärbt, wie dies ähnlich schon früher bemerkt wurde. Am Hinterende der Larve ist es dagegen noch in seiner früheren Ausbildung vorhanden (Fig. 24). Das Hinterende hat übrigens eine ähnliche Modifikation erlitten, indem ventral am Endsegment ebenfalls zwei cirrenförmige Anhänge (pec) hervorsprossten. Die Borsten stehen jetzt bereits weit aus den Parapodien heraus. Die Sichelhaken sind höchst umfangreich geworden und ragen nunmehr frei hervor (Fig. 24).

Der in Fig. 22 abgebildete mit zwölf borstentragenden Segmenten versehene Wurm wurde längere Zeit am Leben gehalten, was bei öfterem Wasserwechsel möglich war. Er machte dabei Veränderungen durch, die dann auch an einigen pelagisch gefangenen Exemplaren in gleicher Weise erkannt werden konnten. Am Kopf kommt zu den dorsalen paarigen Cirren (Fig. 23) ein medianer unpaarer hinzu (Fig. 28 pkc, ukc). Derselbe war schon erst in Form eines niederen Höckers zu bemerken und ähnlich machen sich ventral vor der Mundöffnung zwei solche Höcker bemerkbar, die sich später zu den paarigen ventralen Cirren ausbilden (Fig. 29 vkc). Die Kopfcirren erhalten Tasthaare, die in geringerer Zahl auch an den übrigen Cirren des Körpers zu finden sind.

Mit den zuletzt beschriebenen Veränderungen giebt das Thier auch seine Larvencharaktere mehr und mehr auf. Das vordere und hintere braune Organ schwindet auf die schon früher erwähnte Weise, ohne

eine merkliche Spur zuruckzulassen (Fig. 27-29). Von dem ventralen Zipfel des Endsegments war nichts mehr zu bemerken (Fig. 27). Die paarigen Endcirren erscheinen nunmehr gegliedert. Wie die braune Pigmentirung des Vorder- und Hinterendes beginnt auch die verschiedentlich am Körper vertheilte und besonders die Wimperringe begleitende grune Pigmentirung zu schwinden. Andeutungen derselben sind zunächst noch vorhanden (Fig. 27-28), doch geht sie wohl schließlich verloren, eben so wie die Wimperkränze selbst. diesen schwinden zuerst die des Kopf- und ersten Segmentes (Fig. 28). Es scheint, dass dann die nächsten Segmente folgen, wenigstens fand ich die Wimperung an ihnen sehr undeutlich, während sie an den mittleren und hinteren Segmenten noch deutlich vorhanden war. Ein älteres Stadium, welches der Wimperkränze ganz entbehrt hätte, habe ich nicht gefunden. Auffällig ist, dass der Wurm während aller der zuletzt geschilderten Veränderungen die Zahl seiner Segmente nicht vermehrte. Er zählt außer dem Kopf- und Schwanzsegment, sowie dem ersten nur cirrentragenden Ringe 12 borstentragende Segmente. Individuen von dieser Segmentzahl wurden wiederholt gefunden. Mit der schwächer werdenden Bewimperung bemerkt man, dass der Wurm sich jetzt, wenn man ihn mit der Pipette aus dem Gefäß nehmen will, an den Boden desselben festheftet, was er früher nie that. Dies weist darauf hin, dass er nur eine Zeit seines Lebens pelagisch zubringt und später vielleicht ähnlich wie Ophryotrocha in der Nähe der Küste zwischen Pflanzen lebt.

Obwohl die Entwicklung des Wurmes nicht bis ans Ende verfolgt werden konnte, so lässt sich doch schon aus den beobachteten Stadien mit ziemlicher Sicherheit sagen, dass derselbe zu der Familie der Syllideen zu rechnen ist. Darauf weist vor Allem die Beschaffenheit des Pharynx hin. Wie bei den Syllideen geht vom Mund zunächst, ein hier allerdings nur kurzes Rohr aus, an welches sich der muskulöse Pharynx anschließt. Die äußere Form des Körpers lässt sich sehr wohl mit derjenigen der Syllideen vereinigen, so die paarigen und der unpaare Cirrus des Kopfes. Gewöhnlich sind diese Anhänge länger, aber ein Wachsthum derselben ist auch bei unserem jugendlichen Wurm noch als wahrscheinlich anzunehmen. Sollte aber die Beobachtung, dass die Segmentzahl nicht mehr zunahm, darauf hindeuten, dass der Wurm beinahe am Ende seiner Ausbildung angelangt ist, so genügt die Thatsache, dass es auch unter den Syllideen Formen mit kurzen Kopfeirren gieht. Auch die ventralen Kopfanhänge sind bei den Syllideen sehr verbreitet, dessgleichen die Cirren des Endsegmentes.

Für die Parapodialeirren gilt dasselbe wie für die Kopfeirren. Auch Zeitschrift f. wissensch. Zoologie. LVII. Bd.

sie bleiben bei einigen Syllideen kurz. Der dorsale pslegt, wie dies auch hier der Fall ist, gewöhnlich der längere zu sein. Er erscheint gegliedert wie die Endcirren. Diese Gliederung bemerkte ich auch an den beiden Cirren jederseits am ersten Segment (Fig. 22 u. 23). Das Fehlen der Borsten an diesem Segment, welches nur die beiden Fühler trägt, sowie die Gliederung der Cirren sind ebenfalls Charaktere, welche den Syllideen zukommen. Die Form der Borsten, von denen ich acht bis zehn zählte, stimmt gleichfalls überein. Es sind zusammengesetzte mit langem dunnen Endglied, sowie einfache dunne und sehr spitz zulaufende Borsten vorhanden. Die genauere Vertheilung derselben vermochte ich nicht festzustellen, da ich das wenige Material Anfangs sehr schonte und später desselben ermangelte. Aus dem gleichen Grunde wurde mir auch die Orientirung der Haken nicht ganz verständlich. Es schien mir, als ob ihr freies, sichelförmig gebogenes Ende sich um das Parapodium nach hinten und ventral herumlege. Die Fig. 25 u. 26 wurden damals entworfen und sollen das Parapodium von der dorsalen und ventralen Seite darstellen. Die letztere ist jedenfalls etwas seitlich gesehen, doch vermag ich an den wenigen in meinem Besitz befindlichen Präparaten die völlige Korrektheit dieser damals nach dem lebenden Thier gezeichneten Bilder nicht festzustellen.

Ich glaube nicht fehl zu gehen, wenn ich den Wurm zur Familie der Syllideen oder doch ganz in deren Nähe stelle. Auch die von St. Joseph (16) beschriebenen Syllideen-Larven sind der meinigen einigermaßen ähnlich. Den Hauptcharakter des Thieres stellen jedenfalls die Haken dar. Derartige Bildungen sind bei den Anneliden Ähnliches konnte ich nur bei einer von MacIntosu beschriebenen Form wiederfinden, die ebenfalls zu den Syllideen gehört, Ancistrosyllis groenlandica. Der Haken ist dort bei Weitem nicht so groß und scheint auch eine etwas andere Lagerung zu besitzen. Er erscheint mehr als eine starke, an ihrem freien Ende in dorsaler Richtung gebogene Borste (25, Fig. 3, Taf. 65). Dass es sich auch in dem hier vorliegenden Fall um eine modificirte Borste handelt, kann kaum zweifelhaft sein, aber die Haken sind ungleich stärker entwickelt. Nach der kurzen von MacIntosh gegebenen Beschreibung der ihm bezüglich ihrer Stellung noch zweifelhaften Ancistrosyllis möchte ich glauben, dass diese Form mit der meinigen verwandt ist, aber sie in ein und dieselbe Gattung zu vereinigen scheint doch nicht thunlich. Dafür zeigen beide zu große Differenzen. Dass sich der getheilte Kopflappen, welchen jene Form zeigt, bei der meinigen noch entwickeln sollte, ist mir unwahrscheinlich, nachdem derselbe während verschiedener Stadien die gleiche Form bewahrte. Die paarigen dorsalen Kopfcirren haben bei Ancistrosyllis eine ganz andere Lage; sie stehen weit vor den Augen. Bei Ancistrosyllis sind jederseits zwei ventrale Anhänge des Kopfes vorhanden. Dass der zweite davon bei meiner Form noch gebildet würde, habe ich keinen Grund anzunehmen, da ich einen Wurm noch sechs Tage lang nach Erscheinen des ersten Ventralanhangs beobachtete. Mit Ancistrosyllis darf die vorliegende Form demnach kaum in dieselbe Gattung zusammengestellt werden. Andere mit dem beschriebenen Wurm näher übereinstimmende Formen sind mir aus der Litteratur nicht bekannt. Es muss daher für den Wurm eine neue Gattung aufgestellt werden, doch möchte ich nicht, wie das vielfach bei den der Gattung Syllis nahe stehenden Formen geschah, eine Kombination mit diesem Namen wählen, für den Fall, dass sich der Wurm doch vielleicht noch in etwas anderer Weise ausbilden sollte, als nach den letzten der beobachteten Entwicklungszuständen zu erwarten ist. Ich schlage für das Thier den Namen Harpochaeta cingulata vor.

Marburg i. H., im September 1893.

## Litteraturverzeichnis.

- E. A. Andrews, Reproductive Organs of Diopatra. Journal of Morphology. Vol. V. 4891.
- 2. E. VAN BENEDEN, Recherches sur l'embryogénie des Crustacés. Développement de l'oeuf et de l'embryon des Sacculines (Sacculina Carcini). Bull. de l'Acad. Roy. Sc. 2° sér. T. XXIX. 4870.
- M. J. Bonnier, Sur l'appareil maxillaire des Euniciens. Comptes rendus Ac. Sc. Paris. 6 mars. 4893.
- Th. Boyeri, Über die Entstehung des Gegensatzes zwischen den Geschlechtszellen und den somatischen Zellen bei Ascaris megalocephala etc. Sitz.-Ber. Ges. Morphologie und Physiol. München. Bd. VIII. 1892.
- A. Brauer, Über das Ei von Branchipus Grubii von der Bildung bis zur Ablage. Abhandl. Akad. Berlin 1892.
- 6. E. CLAPARÈDE, Les Annélides Chaetopodes du Golfe de Naples. I. partie. Mém. Soc. Phys. Hist. Nat. Genève. T. XIX. 4868.
- E. CLAPARÈDE und E. METSCHNIKOFF, Beiträge zur Kenntnis der Entwicklungsgeschichte der Chaetopoden. Diese Zeitschr. Bd. XIX. 4869.
- 8. H. W. Conn, Life History of Thalassema. Stud. Biol. Lab. John Hopkins Univ. Vol. III. 4886.
- 9. YVES DELAGE, Evolution de la Sacculine etc. Arch. Zool. exp. et gén. 2º sér. T. II. Paris 4884.
- 40. E. Ehlers, Die Borstenwürmer. Leipzig 4864-68.
- 14. Ders., Die Gehörorgane der Arenicolen. Diese Zeitschr. Bd. LIII. Suppl. 4892.
  - 1 ἄρπη Sichel, χαίτη Haar.

- A. Giard, Le laboratoire de Wimereux (Recherches fauniques). Bull. Scient. France Belgique. T. XXII. 4890.
- R. Greeff, Über die rosettenförmigen Leuchtorgane der Tomopteriden und zwei neue Arten von Tomopteris. Zool. Anzeiger. V. Jahrg. 4882.
- S. F. HARMER, Notes on the Anatomy of Dinophilus. Journ. Mar. Biol. Assoc. New. Series. Vol. I. Nr. 2.
- R. Heymons, Die Entwicklung der weiblichen Geschlechtsorgene von Phyllodromia germanica. Diese Zeitschr. Bd. LIII. 4894.
- M. DE St. Joseph, Les Annélides polychaetes des Côtes de Dinard. Annal. Sc. nat. 7° sér. Zool. T. I et V. 4886, 4888.
- 47. E. Korschelt, Über Bau und Entwicklung des Dinophilus apatris. Diese Zeitschrift Bd. XXXVII. 4882.
- Ders., Über die Entstehung der verschiedenen Zellenelemente des Insektenovariums. ebenda. Bd. XLIII. 4886.
- Ders., Beiträge zur Morphologie und Physiologie des Zellkerns. Spengel's Zool. Jahrbücher. Abth. f. Anat. Bd. IV. 4889.
- 20. P. LANGERHANS, Die Wurmfauna von Madeira. Diese Zeitschr. Bd. XL. 4884.
- 24. M. LESSONA, Sull' anatomia dei polioftalmi. Mem. Acad. Torino (2). T. XXXV. 4884.
- 22. G. M. R. LEVINSEN, Om to nye Slaegter af arctiske chaetopode Annelider. Videnskab. Meddels. naturhist. For. Kjøbenhavn 1879—80.
- J. Lubbock, On the ova and pseudova of Insects. Phil. Transactions Roy. Soc. London. Vol. CXLIX, 4859 (4860).
- 24. H. Ludwig, Über die Eibildung im Thierreiche. Würzburg 1874.
- W. C. MacIntose, On the Annelida obtained during the Cruise of H. M. S. Valorous to Davis Strait in 4875. Trans. Linn. Soc. of London 2<sup>d</sup> ser. Zool. Vol. I. 4877.
- Ders., Notes from the St. Andrews Marine Laboratory. Ann. and Mag. of Nat. Hist. 5<sup>th</sup> ser. Vol. XVI. 4885.
- Ders., Annelida polychaeta. Report Scient. Results Voy. H. M. S. Challenger. Zool. Vol. XII. 1885.
- 28. E. v. Marenzeller, Die österreichische Polarstation Jan Mayen. Bd. III. Zool. Wien. Die internationale Polarforschung 4882—83.
- E. MEYER, Studien über den Körperbau der Anneliden. Mittheil. Zool. Stat. Neapel. Bd. VII. 4886—87.
- 30. J. W. Spengel, Beiträge zur Kenntnis der Gephyreen. ebenda. Bd. I. 1879.
- B4. Ders., Oligognathus Bonelliae, eine schmarotzende Eunicide. ebenda. Bd. III.
   4882.
- TH. STUDER, Beiträge zur Naturgeschichte wirbelloser Thiere von Kerguelensland. Arch. f. Naturgesch. 44. Jahrg. 4878.
- Ders., Zoologie. in: Die Forschungsreise S. M. S. Gazelle 4874—76. III. Theil. Berlin 4889.
- 34. A. Treadwell, Anatomie and Histologie of Serpula dianthus. Zool. Anz. 14. Jahrg.
- C. Viguier, Études sur les animaux inférieurs de la Baie d'Alger. Arch. Zool. exp. gén. 2º sér. T. IV. 4886.
- W. F. R. Weldon, On Dinophilus gigas. Quart. Journ. Micr. Sc. Vol. XXVII. N. S. 4885.

# Erklärung der Abbildungen.

### Bedeutung der häufiger wiederkehrenden Buchstaben:

a,	After;	md,	Mitteldarm;
b,	Borsten;	mu,	Muskulatur;
bgk,	Bauchganglienkette;	nz,	Näbrzelle;
bt,	Borstentasche;	065,	Ösophagus;
db,	dorsales Borstenbündel;	okl,	Oberkieferleiste; .
dc,	dorsaler Cirrus;	okp,	Oberkieferplatten;
dsp,	Dissepimente;	okt,	Oberkieferträger;
ed,	Enddarm;	okz,	Oberkieferzange;
ei,	Eizelle;	osg,	oberes Schlundganglion;
eр,	Körperepithel;	ov,	Ovarium;
es,	Endsegment;	pa,	Parapodien;
g,	Ganglien des Bauchmarks;	pe,	Peritonealepithel;
h,	Hoden;	ph,	Pharynx;
ha,	Haken der Harpochaeta;	sp,	Spermatozoen;
k,	Kieferapparat;	sp.bl,	Spermatoblasten;
kdr,	Keimdrüsen ;	spf,	Schlundpforte;
kw,	Körperwand;	st,	Stützborste;
kz,	Keimzellen;	uk,	Unterkiefer;
lh,	Leibeshöhle;	vb,	ventrale Borsten;
lo,	Larvenorgan der Harpochaeta;	vc,	ventraler Cirrus;
m,	Mundöffnung;	w,	Wimperkranz.

#### Tafel XII.

### Ophryotrocha puerilis.

- Fig. 4. Reifes Weibchen mit 26 parapodientragenden Segmenten. Rückenansicht. dt Dorsal-, vt Ventraltaster des Kopfsegments, ng Nackengruben, ph Pharrynx, k Kieferapparat.
  - Fig. 2. Kieferapparat der Larve. A Oberkiefer, B Unterkiefer. Vergr. 560x.
- Fig. 3. Kieferapparat eines jungen Wurmes von sieben borstentragenden Segmenten. A Oberkiefer, B Unterkiefer. Vergr. 260×.
- Fig. 4. Oberkiefer eines Wurmes von 44 parapodientragenden Segmenten. Vergr. 260 ><.
- Fig. 5. Vier Kieferstücke eines Wurmes von 48 parapodientragenden Segmenten. A erstes linkes, B zweites linkes, C drittes rechtes, D sechstes linkes Stück. Vergr. 880 >.
- Fig. 6. Oberkiefer eines Wurmes von 14 parapodientragenden Segmenten. Vergr. 260 ×.
- Fig. 7. Kieferapparat eines geschlechtsreifen Weibchens von 25 parapodientragenden Segmenten. Von der Rückenseite gesehen. A Oberkiefer, B Unterkiefer. Vergr. 428 ×.
- Fig. 8. Vierästiger Oberkiefer eines Wurmes von zehn parapodientragenden Segmenten. Vergr. 260 > ...
- Fig. 9. Fußstummel der linken Seite von einem geschlechtsreifen Wurm. Seitenansicht. d dorsal, db dorsales Borstenbündel, dc dorsaler Cirrus, st Stützborste, v ventrale, vb ventrales Borstenbündel, vc ventraler Cirrus.

- Fig. 40. Hintere Partie eines Wurmes von 46 parapodientragenden Segmenten. Rückenansicht. es Endsegment, pc dessen paariger, upc dessen unpaarer Cirrus.
- Fig. 44. Querschnitte durch die Borsten der Parapodien, um die Vertheilung der ersteren zu zeigen; von dem Sagittalschnitt eines Wurmes. Vergr. 640 ×.

#### Tafel XIII.

Fig. 12-15 Ophryotrocha puerilis.

Fig. 42 und 43 jüngere Larvenstadien.

Fig. 44 und 45 ältere Larvenstadien. k Kieferapparat, pa erstes Parapodienpaar, pec paariger, uec unpaarer Endeirrus.

Fig. 46-29 Harpochaeta cingulata.

- Fig. 46. Junge Larve. Rückenansicht. w hinterster Wimperkranz.
- Fig. 47. Etwas ältere Larve. Seitenansicht.
- Fig. 48. Larve mit Borstenanlagen (b). w hinterer Wimperkranz.
- Fig. 49. Hinteres Larvenorgan bei stärkerer Vergrößerung.
- Fig. 20. Hintertheil einer Larve vom Stadium der Fig. 24. Rückenansicht. es Endsegment, is letztes davor liegendes und wenig ausgebildetes Segment, uec unpaarer Endcirrus.
- Fig. 24. Ältere Larve in etwas kontrahirtem Zustand; mit Anlagen der Haken (ha). Rückenansicht. uec unpaarer Endeirrus.
- Fig. 22. Älteres, bereits wurmähnliches Individuum. Rückenansicht. w hinterer Wimperkranz.
- . Fig. 23. Vordertheil eines älteren wurmähnlichen Individuums. Larvenorgan (lo) noch vorhanden, paarige Cirren hinter den Augen in Entstehung. Rückenansicht.
- Fig. 24. Hintertheil eines älteren wurmähnlichen Thieres. Haken (ha) gut entwickelt. w hinterer Wimperkranz, pec paariger Endeirrus.
- Fig. 25 und 26. Parapodien in dorsaler und schräg ventraler Ansicht. dc, Dorsal-, vc Ventralcirrus.
- Fig. 27. Hintertheil eines älteren Individuums mit besser entwickelten Endcirren (pec). pc, Parapodialcirren, w, hinterer Wimperkranz.
- Fig. 28. Kopf eines älteren Stadiums mit Anlagen der paarigen (pkc) und des unpaaren Cirrus (ukc). Rest des Larvenorgans (lo) sichtbar; w, vorderer Wimperkranz. Dorsalansicht.
- Fig. 29. Weiter entwickelter Kopfabschnitt in Seitenansicht; m, Gegend des Mundes, pkc, paariger, ukc, unpaarer Cirrus, vkc, ventraler Cirrus.

#### Tafel XIV.

#### Ophryotrocha puerilis.

- Fig. 80. Sagittalschnitt durch die vordere Partie eines älteren Weibchens. Die Abbildung wurde aus einigen Schnitten kombinirt. Der Kieferapparat ist dunkel gehalten, wie er auf den Schnitten erscheint. Vergr. 83 ×.
- Fig. 34—34. Querschnitte durch den Pharynx, in verschiedenen Abständen von einander, in der Reihenfolge von vorn (Fig. 34) nach hinten (Fig. 34) genommen, um die Verhältnisse des Kieferapparates zu zeigen. Der Kieferapparat ist dunkel gehalten. Dorsal liegt der Ösophagus (oes). Vergr. 165 ×.
- Fig. 85 A—F. Fortsetzung der Querschnittserie von Fig. 84—34 in verschiedenen Abständen von vorn nach hinten. Die Weichtheile sind weggelassen. Es ist nur noch der Oberkiefer dargestellt. Vergr. 465 ×.

- Fig. 36. Etwas schräg gerichtete Frontalschnitte durch den Oberkiefer. A etwas mehr dorsal, B etwas mehr ventral geführt. Vergr. 465 ×.
- Fig. 37. Sagittalschnitt durch den vorderen Körpertheil eines wenig entwickelten männlichen Thieres. An den Dissepimenten (dsp) die peritonealen Wucherungen der Keimdrüsen (kdr) bemerkbar. Vergr. 85  $\times$ .
- Fig. 38 A—D. Verschiedene Stadien der Eibildung. Nach dem Leben gezeichnet. Die untere gefärbte Zelle mit dem kleineren Kern ist das Ei, die obere helle mit dem größeren Kern die Nährzelle.
- Fig. 89—44. Verschiedene Stadien der Eibildung nach gefärbten Präparaten (Schnitten) gezeichnet. Die nach oben gelegene Nährzelle zeichnet sich durch den großen dunklen, die nach unten gerichtete Eizelle durch den kleinen helleren Kern aus. Vergr. der Fig. 39 = 560 ×, der Fig. 40—42 = 150 ×, der Fig. 48 u. 44 = 270 ×
- Fig. 45. Schnitt eines reifenden Eies. Richtungsspindel mit der Äquatorialplatte, den Spindelfasern, Centrosomen etc. Vergr. 270 ×.
- Fig. 46. Sagittelschnitt durch die ventrale Darmpartie eines noch nicht geschlechtlich differenzirten Wurmes. An den Dissepimenten (dsp) die Anlagen der Keimdrüsen (kdr). Vergr. 288 ×.
- Fig. 47. Querschnitt eines geschlechtsreifen Weibchens. Ventral vom Darm (md) die Ovarien (ov). Vergr. 465 x.

#### Tafel XV.

#### Ophryotrocha puerilis.

- Fig. 48. Sagittalschnitt der ventralen Wand einer Partie des Darmkanals mit den darunter liegenden Ovarien, vor denen die Dissepimente (dsp) sichtbar sind. Vergr. 450  $\times$ .
- Fig. 49 u. 50. Kleinere Partien aus den Ovarien eines geschlechtsreisen Weibchens mit Keimzellen (kz) und weiter ausgebildeten Ei- und Nährzellen ( $\epsilon i$  u. mz). Vergr. der Fig. 49 = 50 > 10, der Fig. 50 = 50 > 10.
- Fig. 54. Frontalschnitt durch mehrere Segmente eines Männchens. Links von der Darmwand (md) die Hoden ( $h_1-h_5$ ) gelegen. In der Umgebung Spermatozoen (sp)·  $pa_1-pa_5$  die Parapodien. Vergr. 450  $\times$ .
- Fig. 52. Querschnitt eines männlichen Wurmes mit Hoden (h) und Spermatozoen (sp). Vergr. 128 ×.
- Fig. 53. Zwei Querschnitthälften eines hermaphroditischen Thieres in männlicher (A) und vorwiegend weiblicher Ausbildung (B), vgl. p. 274. Vergr. 460  $\times$ .
- Fig. 54 und 55. Zwei Sagittalschnitte durch die ventrale Partie von 44 mehr nach vorn gelegenen Segmenten eines hermaphroditischen Thieres. Oben die ventrale Darmwand (md), unten die Körperwand (kw). Dazwischen die durch die Dissepimente (dsp) unterbrochene Leibeshöhle. An der Hinterwand der Dissepimente die Keimdrüsen (kdr). Vergr. 270  $\times$ .

# Die Entwicklung der Wirbelsäule der Cyclostomen.

Sechste Abhandlung über die Entwicklung der Wirbelsäule.

Von

C. Hasse.

Aus der anatomischen Anstalt zu Breslau.

#### Mit Tafel XVI.

Mit dem ihm eigenen genialen Blick erkannte J. Müller die Bedeutung des Cyclostomen in morphologischer Beziehung. Allen Organen stellte er das Skelettsystem voran und entwickelte daran anknüpfend die wichtigsten Folgerungen für den Bau der übrigen Fische und für die Stellung der einzelnen Abtheilungen im System. Seine Ausführungen sind ein Leitstern für alle Zeiten und keiner vermag sie unberücksichtigt zu lassen. Vieles ist, wie ich bei anderen Gelegenheiten gezeigt habe <sup>1</sup>, in ihnen enthalten, was die neuere Zeit als frisch entdeckt hinstellte, mancher Schatz ist aber auch noch darin enthalten, welchen erst die Zukunft zu heben im Stande sein wird.

Vor seiner Zeit hat bereits Meckel. 2 sich eingehender mit dem Bau der Wirbelsäule der Cyclostomen und besonders der Neunaugen befasst, und erwähnt er des Achsentheils als eines von vorn nach hinten verlaufenden Doppelkegels, welcher aus einem äußeren und inneren Theile besteht. Der äußere ist hohl, faserknorpelig, sehr elastisch und aus dünnen Wänden gebildet, welche bei einem über zwei Fuß langen Petromyzon marinus kaum ½ Linie betragen. Er bildet ein durchaus homogenes Ganze. Kreisförmige Einschnitte befinden sich an demselben und bewirken, dass es aussieht, als ob dieser Theil aus lauter dicht stehenden Ringen zusammengesetzt sei. Am unteren Theil sitzt auf beiden Seiten ein dreieckiger, fester, mehr gelblicher, mit der freien

<sup>1</sup> Das natürliche System der Elasmobranchier. Jena 1874-1882.

<sup>&</sup>lt;sup>2</sup> System der vergleichenden Anatomie. Theil II, 4. Halle 4824.

Spitze nach außen gewandter, kurzer Streif auf. Beide Ringe von Streifen werden durch eine weißliche, feste, aponeurotische, dünne Haut zusammengehalten. Diese setzt sich auch an den Seiten des knorpeligen Doppelkegels nach oben fest und schließt sich über den Bogentheil der Wirbelsäule, dessen oberen Theil sie in der That ganz bildet. Der innere Theil ist solide, halbstüssig wie geronnene Gallerte, überall von gleicher Festigkeit, gelblich weiß. Diese Substanz füllt den Kanal des äußeren Theiles genau aus (Chorda und Faserschicht der Chorda), so dass sie schwer abtrennbar ist. Sie besitzt keine eigene Membran.

JOH. MÜLLER 1 untersuchte alle Cyclostomen, sowohl Myxine, wie Ammocoetes und Petromyzon. Die Wirbelsäule ist bei Myxine am einfachsten und ähnlich bei Ammocoetes gebaut, am komplicirtesten beim Neunauge und besteht aus einer Gallertsäule und dem darauf liegenden häutigen Kanal für das Rückenmark. Die Gallertsäule ist nicht ganz rund, sondern unter dem Rückenmark ein wenig ausgefurcht, sie ist im Ganzen cylindrisch. Vorn dunn, nimmt sie gegen die Mitte an Dicke zu, um gegen das äußerste Ende hin allmählich wieder an Stärke abzunehmen. Sie besteht aus einem festen fibrösen, aus Ringfasern gebildeten Rohr (Faserscheide) und einer weichen, darin enthaltenen Gallerte (Chorda), welche bis auf die Mitte gleichförmig aussieht, wo ein ebenfalls weicher, aber heller gefärbter, punktförmiger Kern (Funiculus chordae) auf Durchschnitten sichtbar wird. Die Gallerte zeigt sich gleichförmig durchscheinend, nicht körnig, von einem Netzwerk von Zellwänden durchzogen. Der Kerntheil ist ein weißer platter Faden, der aus feinen Fasern besteht. Auf der äußeren Oberfläche der Gallerte liegt noch innerhalb ihrer Scheide eine ganz dunne weiße Schicht, welche aus kleinen mikroskopischen Körnchen besteht (Chordaepithel). Sie lässt sich nicht als Haut von der Gallerte ablösen. Die die Gallertsäule umgebende Scheide ist sehr fest und ziemlich dick; um sie herum liegt eine andere außere häutige Scheide (skelettbildende Schicht), welche oben allein das Rückenmarksrohr bildet. Bei Petromyzon enthält dasselbe an der Seite des Rückenmarksrohres Stücke von unvereinigten knorpeligen Schenkeln (Neurapophysen), welche Myxine und Ammocoetes fehlen; diese außere Scheide breitet sich auch an der äußeren unteren Seite des Rückgrates jederseits in eine dicke Kante aus, welche in die Fascia superficialis interna übergeht, die gleichsam das Gerüst der Rumpfhöhle ist. Am Schwanze bildet sie einen Bogen, der die Arteria und Vena caudalis umfasst.

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup> Vergleichende Anatomie der Myxinoiden. Theil I. Berlin 1884.

STANNIUS 1 wiederholt ganz kurz die Beschreibung J. MÜLLER'S, ohne eigene Untersuchungen anzufügen.

MAX SIEGMUND SCHULTZE<sup>2</sup> untersuchte sehr frühzeitige Entwicklungsstadien von Petromyzon. Er fand die vorn und hinten zugespitzte Chorda aus dottergefüllten Zellen bestehend. Das vordere und hintere Ende enthält kleinere Zellen, als die Mitte. Der ganze Zellkomplex ist durch eine zarte Linie gegen die umgebenden Gewebe abgegrenzt. Dieselbe ist der Ausdruck der strukturlosen Scheide der Chorda, welche ein Sekret der Chordazellen zu sein scheint (Cuticula chordae). Dann werden die Chordazellen durchsichtig und schließen nur noch wenige Körnchen und einen kleinen excentrisch gelagerten, granulirten Kern ein. Die Zellen vermehren sich nicht allein in der Länge, sondern auch in der Dicke. Die Scheide ändert sich in den ersten sechs Wochen nicht.

Gegenbaur 3 giebt an, dass die Chordascheide der Cyclostomen im Wesentlichen mit der der Ganoiden und Teleostier übereinstimmt. Sie besteht aus einer dickeren inneren und einer dünneren außeren Lamelle. Erstere ist homogen ohne Zellspuren, bei Larven nur mit leichten Streifungen in schräg sich kreuzender Richtung. Nach innen von ihr findet sich eine kontinuirliche Schicht kleiner Zellen, welche das blasige Chordagewebe umgiebt und als Matrix dient. Später tritt eine deutliche Zerklüftung auf, und man glaubt faseriges Bindegewebe zu sehen. Bei Myxine ist diese zerklüftete Lage in mehreren Schichten angeordnet. Diese Lamelle ist eine Cuticularmembran. Die äußere oder elastische Scheide (Elastica externa) bietet bei Myxine und Petromyzon nichts Abweichendes, da die Verschiedenartigkeit ihrer Durchbohrung gänzlich unwichtig ist.

Sehr ausführlich handelt Gegenbaur 4 in einem besonderen Aufsatze » Über das Skelettgewebe der Cyclostomen « über die die Wirbelsäule der Cyclostomen zusammensetzenden Bestandtheile. Er unterscheidet an der Chorda eine innere Hauptmasse mit radial gestellten Maschen, dann folgt eine kleinzellige Schicht mit spärlicher Intercellularsubstanz, und dann das Chordaepithel, welches die Chordascheide absondert. Die Zellen des Epithels sind cylindrisch. Von ihnen aus werden an der Peripherie der Rückensaite runde Zellen gebildet. Die Chorda-

- <sup>1</sup> Handbuch der Anatomie der Wirbelthiere. 2. Aufl. Berlin 4854.
- <sup>2</sup> Die Entwicklungsgeschichte von Petromyzon Planeri. Gekrönte Preisschrift der holländischen Societät der Wissenschaften in Haarlem. 4856.
- 3 Über die Entwicklung der Wirbelsäule des Lepidosteus. Jenaische Zeitschr. f. Medicin u. Naturwissensch. Bd. III. 4867.
  - 4 Jenaische Zeitschr. f. Medicin u. Naturwissenschaft. Bd. V. 4870.

scheide zeigt auch eine radiale Faserung oder Streifung, die nach innen zu am deutlichsten ist. Die Entfernung derselben entspricht der Dicke der Zellen des Chordaepithels, und darin liegt nach ihm ein Beweis, dass sie aus diesem hervorgegangen sind. Die skeletogene Schicht beschreibt er im Wesentlichen wie seine Vorgänger, nur macht er darauf aufmerksam, dass bei Petromyzon nicht allein Neurapophysen, sondern auch Hämapophysen vorhanden sind.

W. MÜLLER 1, welcher sowohl Myxine wie Petromyzon untersuchte, sah die Oberfläche der Chorda von einer dunnen Schicht sehr kleiner Zellen bedeckt. Diese waren bei erwachsenen Thieren flach mit Kern und deutlicher Membran versehen. Bei jugendlichen Exemplaren waren sie im Bereich der dorsalen Depression ebenfalls flach, seitlich dagegen und namentlich ventral mehr quadratisch und protoplasmareicher. Das Chordaband verhielt sich bei erwachsenen Thieren anders als bei den jüngeren. Es bestand bei ersteren aus glänzenden, parallel verlaufenden, hier und da wellig gebogenen Fasern und Plättchen. Bei den jungeren Thieren lagen an der Stelle des zukunftigen Chordabandes zwischen den gewöhnlichen Chordaelementen Gruppen von Zellen, welche dorsoventralwärts eine beträchtliche Abplattung erfahren hatten. Um die Rindenschicht der Chorda liegt eine schwach lichtbrechende Hülle. Sie ist konstant bauchwärts dicker, als dorsalwärts. Die Hülle zeigt parallele und senkrechte Strichelung. Diese Cuticularschicht der Chorda wird dann von einer elastischen Hülle umgeben. Sie wird bei Myxine und Petromyzon von zahlreichen gueren Spalten durchbrochen, welche in Abständen von durchschnittlich 0,012 mm auf einander folgen.

Goette<sup>2</sup> untersuchte nur Petromyzon. An der Wirbelsaite unterscheidet er einen Gallertkörper und eine denselben umschließende dicke Scheide, welche zu äußerst von einem fein durchlöcherten, strukturlosen Oberhäutchen überzogen wird. An der Außenfläche der Chorda fand er eine relativ dicke Rindenschicht von Zellen, welche aber kein Cylinderepithel bilden, sondern in Form und Lagerung unregelmäßig erscheinen. Die mit radiären Streifen versehene Chordascheide sah er Anfangs als dünne strukturlose Scheide, und somit ist es wahrscheinlich, dass die dicke Scheide als eine Cuticularscheide der Chorda gebildet ist. Durch sehr viel geringere Klarheit zeichnet sich seine Beschreibung der skelettbildenden Schicht aus, und es fällt schwer ein

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup> Über den Bau der Chorda dorselis. Jenaische Zeitschr. f. Medicin u. Naturwissenschaft. Bd. VI. 48745

<sup>&</sup>lt;sup>2</sup> Beiträge zur vergleichenden Morphologie des Skelettsystems der Wirbelthiere. Archiv f. mikr. Anatomie, Bd. XV. 1878.

wirklich zutreffendes Referat über dieselbe zu geben. Sollte es mir nicht gelingen, so wäre das Unglück doch nicht allzu groß, da seine Befunde nach seinem eigenen Geständnis nur in untergeordneten Punkten von denen seiner Vorgänger, namentlich von Gegenbaur abweichen. Es handelt sich um ein dem Bindegewebe nahestehendes Gewebe, welches als zusammenhängende Masse rings die Chorda mit ihren Hüllen überzieht, dagegen an der Seite des Rückenmarkes und der Gefäße sich verdickt und in eine mittlere stärkere, eine äußere und eine innere Faserlage zerfällt. In der ersteren entwickeln sich dann die knorpeligen Bogen. Die mittlere Lage bildet dabei ein mehr netzförmiges Bindegewebe.

PEREPELEIN<sup>1</sup>, welcher Petromyzon fluviatilis untersuchte, betrachtet die Elastica interna als aus platten Zellen bestehend (Chordaepithel). Die cuticulare Umhttllung besteht nach ihm aus einem fibrillären Bindegewebe mit Bindegewebszellen. Die Elastica externa besteht aus einem faserigen, elastischen Gewebe mit Öffnungen.

Schneider 2 beschäftigt sich ganz besonders mit der Chordascheide, von welcher er behauptet, dass dieselbe bei allen Cyclostomen gleich gebaut sei. Dieselbe besteht aus einer dünnen Elastica externa und einem dickeren fibrillären Theil. Die Elastica externa besteht aus einer homogenen Substanz mit querverlaufenden Vertiefungen an ihrer Innenfläche. An zahlreichen Stellen, die rhombisch vertieft sind, befinden sich cylindrische Öffnungen. Die äußere Fläche der Elastica ist zart längsgestreift. Der fibrilläre Theil der Scheide besteht aus Fasern von zweierlei Richtung, wie in einem Gewebe. Ein Theil der Fasern verläuft schief, ein anderer quer. Eine innere Grenzschicht fehlt der Faserscheide. Das Chordaepithel ist cylindrisch. Schneider nimmt dann weiter an, dass die Faserscheide der Rückensaite keine Cuticularbildung ist, sondern dem echten Bindegewebe angehört, dem sie sich chemisch gleichwerthig verhält.

RETZIUS<sup>3</sup> hat sich ganz besonders eingehend mit Myxine beschäftigt. Mit Bezug auf die Chorda schließt er sich den Beobachtungen W. MÜLLER'S an, bis auf die Porenkanäle in den Balken des Maschenwerkes, welche er leugnet. Die Balken sind nach ihm aus feinen Fasern zusammengesetzt und nicht als verschmolzene Zellmembranen

¹ Sur la structure de la notocorde de la lamproie. Bulletin de la societé Impdes Naturalistes de Moscou. 4878.

<sup>&</sup>lt;sup>2</sup> Beiträge zur vergleichenden Anatomie und Entwicklungsgeschichte der Wirbelthiere. Berlin 1879.

<sup>&</sup>lt;sup>3</sup> Einige Beiträge zur Histologie und Histochemie der Chorda dorsalis. Archiv f. mikr. Anatomie. 4884.

der embryonalen Chordazellen anzusehen. Das Chordaband besteht nach ihm aus zusammengepressten Chordazellen. Das Chordaepithel besteht aus kleinen, körnig protoplasmatischen Zellen. Sie sind platt und polygonal mit runden Kernen. Die Chordascheide besteht nach ihm aus vier getrennten Schichten, von denen die drei inneren aus Bindesubstanz bestehen, während die äußere aus elastischer Substanz zusammengesetzt ist. Eine besondere elastische Membran an der dem Chordaepithel zugekehrten Fläche war nicht nachzuweisen. Von den drei recht eigentlich der Chordascheide angehörenden Schichten ist die innere die dunnste, kaum halb so dick wie die beiden äußeren, welche wieder unter einander gleich dick sind. Die Schichten sind homogen, halb durchsichtig, die innere ist aber koncentrisch, die beiden außeren sind schief gestreift und zeigen zuweilen eine schwach netzförmige Zeichnung. Außerdem werden die Schichten von radiären Streifen, die er weniger als Porenkanäle denn als Fasern betrachtet, durchsetzt. Zellen finden sich in den drei Schichten nicht, eben so wenig elastische Fasern. Nur in der Nähe der inneren Grenze der inneren Schicht treten nach Säurezusatz einzelne glänzende, elastisch aussehende, unregelmäßige, längsziehende, dicke Fasern hervor. Die drei Schichten sind ziemlich scharf getrennt, nur ventral in der Mittellinie vermischen sie sich durch Austausch und Verwebung ihrer Balken. Die Gesammtscheide ist an ihrer Innenfläche nicht überall eben, sondern besonders vorn kommen Längsreihen von kleinen Hügeln oder Höckern vor, in deren Furchen das Chordaepithel sich einsenkt. Nach außen findet sich dann die vierte Schicht, eine elastische, stark lichtbrechende Haut, scharf kontourirt, mit parallelen Kontouren. Sie zeigt in der Flächenansicht keine wirklichen Löcher, sondern nur querziehende, glänzende Linien und eine feine, von Unebenheiten herrührende, netzförmige Zeichnung. Die skelettbildende Schicht nach außen davon ist ein gestreiftes balkiges Bindegewebe. Der Bau der Wirbelsäule bei Petromyzon ist nach ihm der gleiche.

Balfour i fasst sich sehr kurz und erwähnt nur die Elastica externa, ohne näher auf die Chordascheide einzugehen, jedoch sagt er, dieselbe sei bis zu einem gewissen Grade homolog der Intercuticularschicht der Elasmobranchier.

LWOFF<sup>2</sup> untersuchte Petromyzon und leugnet den faserigen Bau der Zellmembran der Chorda. Im Inneren des Chordabandes befindet sich ein Kanal, den auch Schneider gesehen hat. An der Peripherie



0

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup> A Treatise on comparative embryology. London 1881.

<sup>&</sup>lt;sup>2</sup> Vergleichend-anatomische Studien über die Chorda und die Chordascheide. Bulletin de la societé Imp. des Naturalistes de Moscou. 4887.

296 C. Hasse,

zeigt sich eine Lage körniger, protoplasmatischer Zellen. Sie sind polygonale, an einander liegende Körper, mit rundlichem Kern. Zwischen Chorda und Scheide existirt keine feste Verbindung. Auf den Zellen befindet sich ein feiner Saum (Cuticularsaum). Dieser Cuticularsaum ist ein Umwandlungsprodukt der Chordaepithelzellen. Die Scheide der Rückensaite besteht nach ihm aus echten bindegewebigen Fasern und Fibrillen. Es finden sich darin bindegewebige Zellen. Nach ihm fehlen die radialen Fasern und sind nur der optische Ausdruck der welligen Biegung der koncentrischen Fasern. Elastische Fasern finden sich auch nach ihm in der Scheide. Die Elastica externa besteht aus elastischen Fasern. Sie hat rundliche Öffnungen. An der äußeren Fläche derselben sind Bindegewebszellen angehäuft. Er nimmt dahei an, dass diese Zellen durch die Elastica in die Scheide eingewandert sind und die Faserscheide zusammensetzen.

KLAATSCH<sup>1</sup> hat wohl von der Wirbelsäule des Petromyzon Abbildungen geliefert, allein im Text seiner Arbeiten kommt er auf die Cyclostomen nur ganz beiläufig zu sprechen, und was er vorbringt, geht nicht über das hinaus, was Andere bereits vor ihm gefunden haben. Von der Entwicklung ihrer Wirbelsäule ist fast gar keine Rede, obgleich diese Thiere nicht allein in morphologischer, sondern auch in stammesgeschichtlicher Beziehung überaus wichtig sind.

Was nun meine eigenen Untersuchungen betrifft, so erstrecken sich diese hauptsächlich auf Petromyzon fluviatilis, und stand mir von diesen außer erwachsenen Thieren eine zufriedenstellende und für einzelne Fragen Ausschlag gebende Reihe verschiedener Entwicklungsstufen zu Gebote. Außerdem habe ich auch erwachsene Myxine untersucht, allein bezüglich dieser Thiere kam ich wie meine Vorgänger alsbald zur Erkenntnis, dass der Bau der Wirbelsäule derselben sich in nichts Wesentlichem von dem der Neunaugen unterscheidet. Ich kann mich daher im Folgenden auf Petromyzon beschränken und als wichtigsten Satz stelle ich folgenden an die Spitze.

Der Wirbelsäule der Cyclostomen fehlt nicht allein eine Intercuticularschicht, sondern auch eine Cuticula sceleti (Elastica externa aut.). Dagegen besitzt sie außer einer Cuticula chordae (Elastica interna aut.) eine von den Zellen des Chordaepithels gebildete Faserscheide. Die Cyclostomen unterscheiden sich also wesentlich von den Elasmobranchiern und Urodelen, und die Entwicklung

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup> Beiträge zur vergleichenden Anatomie der Wirbelsäule. Morphologisches Jahrbuch. Bd. XIX, XX. 4898.

ihrer Wirbelsäule vertritt einen ganz anderen Typus, dem zunächst die Ganoiden und wahrscheinlich auch die Dipnoi folgen.

Dieser Satz zeigt, dass meine in der vorigen Abhandlung geäußerte Hoffnung, dass es bei den Cyclostomen gelingen möchte die wichtige Frage nach der Bedeutung der Cuticularscheiden der Chorda auch für die Ganoiden zu lösen in Erfüllung gegangen ist. Der Bau der Wirbelsäule ist ja im Wesentlichen bei beiden Thierabtheilungen derselbe. Bin ich nun aber im Stande bei den Cyclostomen und den Ganoiden das Verhalten der wichtigsten Wirbelelemente klar zu stellen, so ist damit auch ein Hinweis gegeben, dass die Verhältnisse bei den Teleostiern und den Anuren die gleichen sind, dass aber wahrscheinlich auch die Dipnoi diesem Entwicklungstypus folgen. Die folgenden Abhandlungen werden aussthrlich darlegen, in wie weit das richtig ist, während es dem glücklichen Zufall überlassen bleiben muss, ob es irgend einem Forscher gelingen wird, hinreichendes Material passender Entwicklungsstufen zu erlangen, um daran die Frage nach der Bedeutung und Entwicklung der Cuticularmembran und der zellenlosen Faserscheide der Wirbelsäule der Dipnoi endgültig zu lösen.

Die jüngsten der von mir untersuchten Thiere waren Ammocoetes von 4 mm Körperlänge, welche eben so wie die übrigen in Querschnittund Horizontalschnittserien zerlegt wurden. Sie zeigten sich allerdings ein wenig geschrumpft, so dass die Körperlänge während des Lebens wohl 5 mm betragen haben wird, im Übrigen war aber der Erhaltungszustand ein ganz vortrefflicher, und die Formen weichen nur unbedeutend von den lebendigen ab.

Die ein wenig geschrumpfte Rückensaite erscheint am Rumpfe (Fig. 4 ch) breiter als hoch und besitzt in diesem Entwicklungsstadium an der ventralen Fläche eine tiefe Furche zur Aufnahme der Aorta (Fig. 4 ao). Diese vermag ich nicht als ein Schrumpfungsprodukt anzusehen, so sehr man von vorn herein geneigt sein könnte ein solches anzunehmen. Ein Blick auf die Figur und auf das Verhältnis der einzelnen Theile zu einander lehrt aber, dass fast normale Zustände vorhanden sind. Innerhalb der Chorda hat die Vacuolisirung der Zellen begonnen (Fig. 4 ch), jedoch mehr in der Peripherie als in der Mitte, wo noch einige unveränderte große Zellen vorhanden sind, wie auch solche die Oberfläche der Rückensaite bedecken, um hier zum Chordaepithel zu werden. Diese Zellen der Oberfläche bilden aber zur Zeit noch nicht ein zusammenhängendes, gleichmäßiges Epithel, auch besitzen sie nicht überall die gleiche Form. Bald sind sie rundlich, bald mehr kubisch, und an anderen Stellen sogar cylindrisch. Hier und da

zeigen sie auch Schichtung (Fig. 4). Ein wirkliches Epithel bilden sie namentlich an der ventralen Fläche (Fig. 4 chep), und hier sind die Zellen deutlich cylindrisch. Zum Epithel sind die Zellen dann auch an der dorsalen Fläche zusammengefügt, nicht aber an den Seiten. Hier liegen sie in unregelmäßigen Abständen. Dennoch erscheint rings um diese Oberflächenzellen eine vollkommen zusammenhängende, feine Cuticularmembran (Fig. 1 u. 2 cch), eine Cuticula chordae (Elastica interna aut.), ein Beweis, dass dieselbe vor der Ausbildung des Chordaepithels zu einer Zeit entstand, wo sich die Chorda aus unveränderten Zellen zusammensetzte, wie das auch bei den Stören der Fall war. Dieselbe zeigt an einzelnen Stellen Ausbiegungen und Unregelmäßigkeiten im Verlauf, ein Zeichen, dass die Ruckensaite in geringem Grade geschrumpft ist. Sie ist so dunn und zart, dass sie eigentlich nur als ein ungemein feiner, aber das Licht stark brechender Saum erscheint. Einen subchordalen Strang konnte ich nirgends mehr nachweisen. Wie das Rückenmark, so liegen auch die Zellen der Aortenwand der Cuticularmembran unmittelbar an. Dieselben sind dorsal viel weniger abgeplattet, zahlreicher und dichter zusammengedrängt, als ventral (Fig. 1 ao). Seitwärts von der Aorta und von dem Rückenmark befinden sich rundliche Zellen mit eingelagerten Dotterkörnern, welche den embryonalen Blutzellen sehr ähnlich sehen. Es sind die Zellen der skeletogenen Schicht (Fig. 4 scsch), welche den Raum zwischen dem Rückenmark, der Aorta und den Muskelplatten ausfüllen und sich seitlich von der Chorda zwischen die Cuticula chordae und den Muskelplatten einzuschieben beginnen, ohne jedoch in diesem Stadium die ganze Seitenfläche zu bedecken. Neben der Aorta ist ihre Zahl am größten, und hier hat es zuweilen den Anschein, als ständen sie in einem kontinuirlichen Zusammenhang mit den Muskelplatten, allein sieht man genauer hin, so lässt sich immer eine deutliche Trennung nachweisen, so dass es mir auch bei den Cyclostomen bisher nicht gelungen ist, den namentlich von RABL behaupteten Ursprung dieser wichtigen Zellen aus den Elementen der Muskelplatte zu sehen. Andererseits vermag ich aber auch nicht mit Bestimmtheit zu behaupten, dass sie aus dem Inneren der Aorta oder von den Zellen ihrer Wandung stammen, wohl aber zeigt sich auch bei den Cyclostomen, dass dieselben ursprünglich streng segmental angeordnet sind, sich zwischen die Muskelplatten des Mesoderms (Fig. 2 scsch) ausdehnen und von hier aus ihre weitere Verbreitung finden in einer Weise, wie ich sie ganz besonders eingehend von den Urodelen aus einander gesetzt habe. Sie umhüllen das Rückenmark und die Aorta früher als die Chorda.

Bei Ammocoeten von 6,5 mm Körperlänge haben sich die Dinge

in so fern geändert, als (Fig. 3) die Furche für die Aorta an der Rückensaite verschwunden ist. Die Chorda ist dabei jetzt vollkommen vacuolisirt, sie hat in Folge dessen gegenüber der Aorta bedeutend an Volumen gewonnen, namentlich in dorsoventraler Richtung, so dass die Höhe derselben viel beträchtlicher ist, als die Breite. Diese Volumszunahme der Rückensaite hat auch das Verhalten der Oberflächenzellen, das Chordaepithel (Fig. 3 chep) beeinflusst. Die Zellen sind sparsamer. mit ihren Kernen aus einander gerückt, und namentlich an der ventralen Seite bedeutend abgeplattet. Nirgends sieht man mehr Cylinderzellen, und nur hier und da (Fig. 3 rechts und links oben) einige rundliche. Die Zellen der Obersläche sind bei dem Wachsthum der Rückensaite einfach gedehnt worden und stellen ietzt fast überall (Fig. 4 chep) platte, gegen das Innere der Chorda flügelartig ausgezogene Körper dar. So weit es mir möglich war eine Flächenansicht derselben zu gewinnen, so zeigten sie sich als große, unregelmäßige Polyeder mit rundlichen Kernen. Ihr Zellleib ist hell, wenig gekörnt. Die Cuticula chordae hat nur wenig an Stärke zugenommen (Fig. 3, 4 cch). Was die Zellen der skelettbildenden Schicht (Fig. 3 u. 4 scsch) betrifft, so ist ihre Ausbreitung dieselbe, dagegen haben sie dort, wo sie die Cuticula chordae bedecken, also dorsal und ventral seitlich einen epithelartigen Charakter angenommen (Fig. 4 scsch). Sie sind abgeplattet, mit abgeplatteten Kernen, zusammenhängend und dicht der Cuticula chordae angeschmiegt. In diesem Zustande entsprechen sie der inneren Zellschicht der skeletogenen Scheide der anderen Wirbelthiere. Seitwärts von der Aorta haben sie sich in lockeres Bindegewebe umgewandelt, am Rückenmark dagegen bilden die inneren Zellen eine bindegewebige Hüllmembran, während die äußeren lockeres Bindegewebe darstellen.

Bei Thieren von 8 mm Körperlänge (Fig. 5) ist das Chordaepithel ein einfaches, überall gleichmäßiges Lager großer, platter Zellen (Fig. 5 chep). Im Übrigen hat die Cuticula chordae nur wenig an Stärke zugenommen, dagegen sind die Zellen der skelettbildenden Schicht sowohl zwischen Aorta und Cuticula chordae, als zwischen dem Rückenmark und der Cuticula chordae eingewandert, ja sie bedecken auch die Seitenflächen der Rückensaite und bilden überall einen epithelartigen Beleg (Fig. 8 scsch). In diesem Stadium ist also eine vollständige innere Zellage der skelettbildenden Schicht um die Cuticula chordae vorhanden, während eine äußere Zellschicht nur an der Seite des Rückenmarkes und der Aorta nachweisbar ist.

Die wichtigsten Veränderungen bieten die Thiere mit einer Körperlänge von 4 cm, und daraus geht hervor, dass sich auch bei ihnen Zeitschrift f. wissensch. Zoologie. LVII. Bd.

die bedeutsamsten Vorgänge innerhalb einer außerordentlich kurzen Frist abspielen. Bei einer Länge zwischen 8 und 12 mm erfolgt die Bildung einer Faserscheide der Chorda (Fig. 6 chfsch). Im Übrigen sind die Veränderungen geringfügiger Natur. Die Rückensaite ist durch gleichmäßiges Auswachsen vollkommen cylindrisch geworden und erscheint auf dem Ouerschnitt kreisförmig. Das Chordaepithel hat sich in keiner Weise geändert (Fig. 6 chep), und nur die Cuticula chordae (Fig. 6 cch) ist beträchtlich dicker geworden. Die skeletogene Schicht ist gegenüber dem vorhergehenden Stadium in so fern verändert, als man am vorderen Rumpfende in der äußeren Zelllage die erste Andeutung der Knorpelbildung der Neur- und Hämapophysen beobachtet. Innerhalb der größten Zellanhäufung, seitlich ventral vom Rückenmark und seitlich dorsal von der Aorta zeichnen sich einige wenige Zellen durch besondere Größe, durch rundliche Form und helles Aussehen aus. Es sind embryonale Knorpel - Vorknorpelzellen, wie ich i sie genannt habe. Dieselben sitzen der Cuticula chordae nicht unmittelbar auf, sondern sind von derselben theils durch die Zellen der inneren Zellschicht theils durch noch nicht knorpelig gewordene Zellen der äußeren Lage der skelettbildenden Schicht getrennt. Außerdem entwickeln sich auch seitwärts von der Chorda Zellen der skelettbildenden Schicht zu einer außeren, lockeres Bindegewebe darstellenden Zellmasse und schieben sich zwischen die Muskelplatten und die die Cuticula chordae ringsum bedeckende, epithelartige, innere Zellschicht.

Das Bedeutsamste ist nun aber das Auftreten einer seinen Schicht an der Innenseite der Cuticula chordae, zwischen ihr und dem Chordaepithel (Fig. 6 chfsch). Dieselbe geht in gleicher Dicke rings um das Chordaepithel, färbt sich stark in Hämatoxylin und hebt sich deutlich von der glänzenden Cuticula chordae ab. Gelang es mir auch nicht sie von dieser zu isoliren, so ist sie doch nicht etwa als der innere Rand derselben zu betrachten. Dagegen spricht einerseits ihre scharse Abgrenzung, andererseits ihre Dicke. Die Zellen des Chordaepithels heben sich leicht von dieser Schicht ab, und dennoch, meine ich, ist keine andere Annahme möglich, als dass sie wie die Cuticula chordae von den Zellen desselben gebildet ist. Im weiteren Verlauf der Entwicklung nimmt sie an Dicke zu, und bei Thieren von 49 mm Körperlänge (Fig. 7 chfsch) besitzt sie dieselbe Dicke wie die Cuticula chordae (Fig. 7 cch), ohne im Übrigen ihr homogenes Aussehen zu verlieren. Diese Schicht entspricht durchaus der Lage, welche ich in der fünsten

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup> Das natürliche System der Elasmobranchier. Jena, G. Fischer. 4874—4882.

Abhandlung von den Stören beschrieben und abgebildet habe, und von der ich es vorläufig dahingestellt sein lassen musste, ob sie als die Cuticula chordae, oder als eine unter derselben entstehende, neue Bildung des Chordaepithels anzusehen sei. Es ist nur in so fern ein Unterschied vorhanden, als es mir bei den Cyclostomen nicht gelang zwischen dieser Schicht und den Zellen des Chordaepithels sich feine Fäden ausspannen zu sehen. Eine Faden- oder Faserstruktur erscheint erst später, bei einer weiteren Dickenzunahme derselben, und erst dann kann man sie mit Fug und Recht als Faserschicht der Chorda bezeichnen. Eine solche Struktur ist mir erst bei Ammocoeten von 4,5 cm Körperlänge entgegengetreten. Auf Horizontalschnitten durch die Wirbelsäule solcher Thiere (Fig. 8 chfsch) sieht man außer einer unendlich zarten, radiären Streifung eine unregelmäßige, radiäre Zerklüftung derselben, welche im weiteren Verlaufe der Entwicklung, wie bei Ammocoeten von 18 cm (Fig. 9 chfsch), noch deutlicher, aber zugleich auch komplicirter wird, und auf welche wohl die von den älteren Autoren beschriebene, quere Streifung der Wirbelsäule zurückzuführen ist. Ursprünglich zerklüftet die Schicht in der ganzen Dicke (Fig. 8), später dagegen (Fig. 9) ist das nicht mehr der Fall. Die Spalten sind dann bald mehr, bald minder tief, bald von der inneren Oberfläche ausgehend, bald unregelmäßig mitten in der Substanz, und diesen Wechsel in der Erscheinung vermag ich mir nur so zu erklären, dass in der Faserrichtung der Schicht mittlerweile Verwerfungen stattgefunden haben, welche ihren Ausdruck dadurch finden, dass man in späteren Entwicklungsstadien die Fasern nicht mehr einfach in radiärer Richtung, sondern auch in koncentrischer und schiefer Richtung verlaufen findet, ein Verhalten, welches ja Autoren wie Rerzws 1 u. A. m. Veranlassung gegeben hat in der Faserschicht der Chorda mehrere Lagen zu beschreiben. Dabei will ich noch besonders darauf aufmerksam machen, dass die Zerklüftung später vielfach den Zellgrenzen des Chordaepithels folgt. Oft konnte ich (Fig. 9) in der Ausdehnung der Chordaepithelzellen an ihnen Stücke der Faserscheide haften sehen, ein Beweis für den innigen Zusammenhang der beiden in genetischer Beziehung. Wie nun aber die feinen Fasern entstehen, darüber vermag ich keine Aufklärung zu geben, ob die Zellen des Chordaepithels und etwaige Zellfortsätze wie bei den Ganoiden dabei betheiligt sind, oder ob es sich um physikalisch-chemische Vorgänge innerhalb einer von den Zellen gebildeten, ursprünglich homogenen Substanz handelt, steht dahin. Dass die Zellen des Chordaepithels an der Bildung und dem Ausbau der Faserscheide hervorragend, wenn nicht ausschließlich

1 l. c.

betheiligt sind, das geht vor allen Dingen daraus hervor, dass dieselben mit dem Dickenwachsthum der Faserschicht Veränderungen erleiden, zu deren Schilderung ich mich jetzt wende.

Die Zahl der Zellen, welche die Rückensaite bedecken, ist ursprünglich eine beschränkte, und wie ich bereits hervorhob, stehen die Zellkerne in weiten und oftmals auch unregelmäßigen Abständen von einander. So ist es noch bei der ersten Bildung der Faserscheide der Chorda (Fig. 6). Mit der Dickenzunahme derselben mehren sich aber die Zellen des Epithels. Die Zellen bleiben allerdings zunächst platt (Fig. 7, 8 chep), aber sie werden kleiner, dichter gedrängt, und die Kerne derselben rücken in Folge dessen einander immer näber. Bei Thieren von 12-18 cm Körperlänge (Fig. 9, 10 chep) sind es schöne, polygonale, mehr kubische Zellen, mit runden und nicht abgeplatteten Kernen. Der Zelltheilungsprocess hat nun aber nicht bloß zu einer Vermehrung der Zellen in der Fläche, sondern auch zu einer solchen in der Dicke geführt, und damit erscheinen (Fig. 9 u. 11) unter dem Chordaepithel, aber unregelmäßig vertheilt, rundliche Zellen, auf deren Vorhandensein wohl unzweifelhaft die Dickenzunahme der Chorda beruht, indem sie in dem Maße, wie sie gebildet werden, dem Vacuolisirungsprocess unterliegen. Diese Zellwucherung dauert an der Oberstäche der Rückensaite bis zum erwachsenen Alter der Thiere. und ein Schnitt durch die Wirbelsäule eines erwachsenen Thieres (Fig. 14 chep) zeigt, dass die Zellen an der Oberfläche der Chorda sogar in mehrfache Lagen geschichtet sind.

In späteren Entwicklungsstadien, sowie beim erwachsenen Thiere zeigen sich dann noch einige Besonderheiten, und zwar zunächst an der Cuticula chordae, Besonderheiten, welche bereits von früheren Autoren, so namentlich von Schneider, hervorgehoben wurden. Zunächst zeigt dieselbe feine, unregelmäßige Durchbohrungen, Porenkanälchen, welche bald vereinzelt in weiten Abständen von einander die Membran durchsetzen, bald dichter in Gruppen zusammenrücken (Fig. 12). Ferner erscheint dieselbe bereits bei einer Körperlänge von 42 cm auf ihrer Außensläche mit zarten Längsstreifen versehen, während dagegen die erwachsene Cuticula chordae (Fig. 14) auf ihrer Innenfläche leistenförmige, quer verlaufende Erhebungen zeigt. In welchem Verhältnisse die letzteren zur Faserscheide der Chorda stehen, ob sie aus dieser entstanden lediglich der Cuticula chordae anhaften, oder ob sie integrirende Bestandtheile dieser Membran sind, das vermag ich nicht zu entscheiden. Unzweifelhaft nimmt die Cuticula chordae nach Bildung der Faserschicht noch an Dicke zu, aber es gelingt nicht den Antheil

1 l. c.

zu bestimmen, welchen die benachbarten Theile, die skelettbildende Schicht mit ihren inneren Zellen und die Faserscheide an dem Wachsthum nehmen. Aus sich vermag die Cuticula schwerlich zu wachsen, also muss es durch Hilfe der Umgebung geschehen, und Vieles spricht dafür, nicht am wenigsten die verhältnismäßig starken Leisten an der Innenfläche, dass es auf Kosten der Faserschicht geschieht, dessen Oberflächenmasse sich wohl in elastische Substanz allmählich umwandelt.

Bemerken möchte ich dann weiter noch, dass die Faserschicht der Chorda des erwachsenen Neunauges an einzelnen Stellen der Mitte der Myocommata entsprechend vertebrale Verdickungen und damit (Fig. 14) die erste Andeutung einer metameren vertebralen Gliederung der Chordascheide zeigt, ein Verhalten, welches gewiss nicht des allgemeinen Interesses entbehrt. Das Merkwürdige ist dabei, dass solche vertebrale Verdickungen bei den übrigen Wirbelthieren wohl an den zu der skelettbildenden Schicht gehörenden Theilen, nicht aber wie bei den Cyclostomen an den eigentlichen Chordascheiden beobachtet werden.

Von dem Funiculus chordae wtisste ich nichts Besonderes zu melden, was nicht schon Andere vor mir gesehen und beschrieben hätten. Das Schwergewicht meiner Untersuchungen liegt in dem Nachweis der Entstehung und der Ausbildung der Faserschicht der Chorda und in dem Nachweis, dass die sogenannte Elastica der Autoren nicht eine Cuticula sceleti (Elastica externa aut.), sondern die ursprüngliche Cuticula chordae (Elastica interna aut.) ist. Damit ist denn auch, wie ich bereits im Eingange hervorgehoben habe, die Frage nach der Bedeutung der Scheiden der Chorda bei den Ganoiden endgültig für mich entschieden, allein da die um die Chorda gelagerte, zellenfreie Faserschicht der Dipnoi, welche ich als eine Cuticula chordae gedeutet habe, den gleichen Bau wie die Faserscheide der Rückensaite der Cyclostomen und Ganoiden besitzt, so erscheint es, wie ich bereits in der vorigen Abhandlung hervorhob, durchaus nicht unwahrscheinlich, dass sie derselben homolog ist, und dass somit die Dipnoi zu den Tectobranchiern gehören. Sie sind dann von den Cyclostomen und Ganoiden durch den Besitz einer Intercuticularschicht unterschieden, durch eine Schicht, welche wie bei den Elasmobranchiern und Urodelen der skelettbildenden Schicht entstammt, aber nicht wie bei diesen durch eine von ihr gebildete Cuticula sceleti, sondern durch die ursprungliche Cuticula chordae wucherte.

Breslau, Oktober 1893.

## Erklärung der Abbildungen.

Buchstabenerklärung.

ao, Aorta; cch, Cuticula chordae; ch, Chorda; chep, Chordaepithel; chfsch, Chordafaserschicht; m, Muskelplatte; scsch, skeletogene Schicht.

#### Tafel XVI.

- Fig. 4. Querschnitt durch die Rumpfwirbelsäule eines 4 mm langen Ammocoetes. Boraxkarmin. Seisert Immersion 4 mm, Oc. 6; ausgezogener Tubus.
- Fig. 2. Stück eines Horizontalschnittes durch die Wirbelsäule eines 4 mm langen Ammocoetes. Boraxkarmin. Seibert homogene Immersion 2 mm, Oc. 4; ausgezogener Tubus.
- Fig. 3. Querschnitt durch die Rumpfwirbelsäule eines 6,5 mm langen Ammocoetes, Boraxkarmin. Seißert System 3, Oc. 0.
- Fig. 4. Stück eines Querschnittes durch die Rumpfwirbelsäule eines 6,5 mm langen Ammocoetes. Boraxkarmin. Szubert homogene Immersion 2 mm, Obj. 4; ausgezogener Tubus.
- Fig. 5. Stück eines Horizontalschnittes durch die Rumpfwirbelsäule eines 8 mm langen Ammocoetes. Boraxkarmin. Seibert homogene Immersion 2 mm, Oc. 4; ausgezogener Tubus.
- Fig. 6. Stück eines Querschnittes durch die Rumpfwirbelsäule eines 4 cm langen Ammocoetes. Hämatoxylin. Seibert Immersion 4 mm, Oc. 8; ausgezogener Tubus.
- Fig. 7. Stück eines Querschnittes durch die Rumpfwirbelsäule eines 49 mm langen Ammocoetes. Boraxkarmin. Seibert Immersion 4 mm, Oc. 8; ausgezogener Tubus.
- Fig. 8. Stück eines Horizontalschnittes durch die Rumpfwirbelsäule eines 4,5 cm langen Ammocoetes. Boraxkarmin. Skibzat homogene Immersion 2 mm, Oc. 4; ausgezogener Tubus.
- Fig. 9. Stück eines Horizontalschnittes durch die Rumpfwirbelsäule eines 48 cm langen Ammocoetes. Hämatoxylin, Delafield. Seibert homogene Immersion 2 mm, Oc. 4; ausgezogener Tubus.
- Fig. 40. Chordaepithel eines 42 cm langen Ammocoetes von der Fläche gesehen. Hämatoxylin. Seibert homogene Immersion 2 mm, Oc. 4; ausgezogener Tubus.

- Fig. 14. Tiefe Zellen des Chordaepithels eines 12 cm langen Ammocoetes, von der Fläche gesehen. Hämatoxylin. Seibert homogene Immersion Obj. 2 mm, Oc. 6; ausgezogener Tubus.
- Fig. 12. Cuticula chordae eines 12 cm langen Ammocoetes, von der Fläche gesehen. Hämatoxylin. Seiseat homogene Immersion 2 mm, Oc. 4; ausgezogener Tubus.
- Fig. 43. Querschuitt durch die Schwanzwirbelsäule eines 12 cm langen Ammocoetes. Boraxkarmin. Seibert Obj. 46 mm, Oc. 2; eingestoßener Tubus.
- Fig. 44. Stück eines Horizontalschnittes durch die Wirbeläule eines erwachsenen Petromyzon fluviatilis. Boraxkarmin. Seibert Obj. 3, Oc. 0.

# Beiträge zur Kenntnis der Farbe von Insektenschuppen.

Von

Dr. phil. Friederich Urech, Tübingen.

## 1. Zur Kenntnis der Farbe der Lepidopterenschuppen.

## 1. Einleitende Bemerkungen.

Meine früheren Untersuchungen über die Entwicklung der Farben der Schmetterlingsschuppen sind unter dem Einflusse bedeutsamer neuerer theoretischer Sätze aus dem Gebiete der Energetik und Biologie von mir begonnen und fortgesetzt worden. Bei Anfangs beschränktem Untersuchungsmaterial gerieth ich in meinen Schlussfolgerungen für iene Lebensorgane in etwas schablonenmäßiges Vorgehen gegenüber der Vielseitigkeit und Komplicirtheit der Naturvorgänge um so leichter, als die Untersuchung nicht mit vollständiger Kenntnis der neuesten mikroskopischen Morphologie ausgerüstet angetreten wurde, sondern Anfangs sich an außerliche physikalische Erscheinungen hielt. Wie die ontogenetische Untersuchung eines Lebewesens von den Embryonalzellen und den noch feineren kleinen Gebilden derselben ausgeht, so muss die Untersuchung des Farbenmusters der Lepidopteren von den jeweils betheiligten Schuppenzellen ihren Anfang nehmen. Schon eine obgleich noch lange nicht genügend detaillirte Betrachtung mit der Lupe zeigt, wie sehr die Gesammterscheinung, d. h. das äußerliche, oberstächliche Aussehen des Flügelfarbenmusters eine täuschende Erscheinung ist wie eine Malerei. Betrachtet man ein Gemälde sehr nahe, oder einzelne Stellen gar mit der Lupe, so ist die Wirkung auf den Gesichtssinn verändert, man glaubt hier ein Wirrwarr von farbigen Flecken zu sehen, deren Vereinigung aus der Ferne betrachtet ein einheitliches begriffliches Abbild entweder nur von Gegenständen (Porträt, Landschaft), oder von Momenterscheinungen historischer Vorgänge in idealistischer oder realistischer kunstlerischer Gestaltung geben. weiß, dass die gleiche nachahmende Wirkung des Gemäldes auch erhalten würde bei mannigfachen Variationen der Kleckskombination, sicherlich würden keine zwei Kopien desselben Gemäldes, vom gleichen

Künstler ausgeführt, weder unter sich noch mit dem Original trotz aller Bemühungen in allen Einzelheiten völlig übereinstimmen bei Betrachtung in der Nähe und mittels Vergrößerungsgläser. Eben so verhält es sich auch mit dem Flügelfarbenmuster der Schmetterlingsindividuen ein und derselben Brut einer relativ konstanten Species oder Subspecies. Sucht man mittels des Mikroskops die einzelnen Schuppen einer bestimmten Flügelstelle ab, so sieht man auf kleinem Gebiete fast bei jedem anderen Individuum eine Verschiedenheit, was Anzahl der Schuppen je einer Farbenart, die zur Herstellung z. B. eines Fleckes, eines Aberauges beitragen, und oft auch was Farbennuance betrifft; in genügender Entfernung überschaut, vermeint man aber doch so ziemlich bei allen Individuen ein übereinstimmendes Farbenmuster zu sehen, wie etwa die verschiedenen Köpfe eines Menschenhaufens aus großer Ferne gleich erscheinen.

Bei den Lepidopteren wurde das Studium der Aberrationen an einzelnen Stellen des Schuppenfarbenmusters noch kaum bis auf solche Kleinigkeiten ausgedehnt, da man ihnen keine tiefere Bedeutung beimisst, sondern sie als zufällige Nebensächlichkeiten betrachtet, wie etwa auf kunstlichem Gebiete die minutiösen Verschiedenheiten, welche bei einer Reihe von Abdrücken durch eine Vervielfältigungsplatte die am Anfange und die gegen das Ende hin gewonnenen Clichés bei genauerer Betrachtung, zeigen in Folge der Abnutzung des Materials der Druckplatte. Die Kontouren sind sich auf allen Abdrücken gleich geblieben, das Gesammtbild ist dasselbe, eben so die relativen Größenverhältnisse, die gegenseitige Lage der Einzelfiguren, die Vertheilung von Licht und Schatten oder verschiedenen Farben, nur ist etwa da und dort ein Pünktchen, ein kleines Linienstück schwächer, oder ganz ausgeblieben in Folge der Abnutzung der Druckplatte und maschineller Störungen, oder es ist auch stellenweise eine mit unbewaffnetem Auge kaum wahrnehmbare Verzerrung auf einzelnen Abdruckblättern vorhanden in Folge zufälliger stellenweiser Fehler in der Papierbeschaffenheit. Trotzdem wird keiner dieser Abdrucke als eine Varietät der Komposition des Künstlers betrachtet. Ähnlich beurtheilt man auch gemeiniglich das Farbenmuster bezw. die Zeichnung von Schmetterlingsspecies; von Vanessa Io z. B. hat man keine Varietäten und Aberrationen aufgestellt und benannt, obschon z. B. die von schwarzen Schuppen umschlossenen Gruppen blauer Schuppen auf der Hinterstügeloberseite (sog. Pfauenauge, mehr einem Todtenschädelbild ähnlich) kaum bei zwei Individuen einer Brut kongruente Figuren bilden, und ganz erheblich abweichen zwischen Bruten verschiedener Generationen und Länder. Man dehnt aber die Klassifikation und nominelle Unterscheidung von Varianten

nicht über die Ergebnisse einer oberstächlichen Beschauung mit unbewaffnetem Auge hinaus. Es ist dies Verfahren selbstverständlich nicht streng wissenschaftlich, denn die Art ist aus Abarten hervorgegangen, und diese haben mit kleinen Abänderungen begonnen, die sich vererbten und zunahmen, es entstanden viele Abarten, und indem im Laufe der Zeiten Übergangsformen wegen Nichtanpassung sich nicht mehr genügend fortpflanzten, verschwanden sie allmählich, es bildeten desshalb die mehr von einander verschiedenen und sich erhaltenden Abarten, die jetzt lebenden und sich fortpflanzenden Arten, ohne dass neue Varietätenbildung unmöglich wäre. Betreffend der Vererbung der Arteigenschaften nimmt Weismann entsprechend seiner Hypothese von Determinanten (eine Anzahl Determinanten setzen ein sog. Chromatinkugelchen, Id genannt, zusammen und mehrere Id das sog. Chromatinstäbehen [Idante genannt], deren mehrere im Keimplasma vorhanden sind)1 an, »dass bei Schmetterlingen mit gezeichneten Flügeln jeder noch so kleine Fleck (also Gruppchen von Schuppen einer einzigen Farbe, oder auch nur einer einzigen Schuppe) durch mindestens eine besondere Determinante im Keimplasma vertreten ist, hingegen brauche nicht jedes Haar (Schuppe) eine besondere Determinante zu besitzen, sondern nur jeder Schuppenbezirk, der sich durch eigenthümliche Färbung bemerklich macht. Wenn zwei nahe verwandte Schmetterlingsarten auf einer bestimmten Stelle des Flügels einen Fleck besitzen, der durch eine Determinante im Keimplasma vertreten ist, so werden bei der Kreuzung die homologen Determinanten zusammentreffen und die Fleckenfarbe gemeinsam bestimmen können. Hat aber die Art A den Fleck mit brauner Farbe, die Art B den Fleck mit rother Farbe, so sind die Determinanten zwar homolog aber nicht homodynam, und sie können sich möglicherweise zur Bildung eines braunrothen Flecken vereinigen. Vererbliche Varietät entsteht nach Weismann aber auch, wenn durch außere Einwirkungen hervorgebrachte Abanderungen im Keimplasma eintreten, sie übertragen sich dann durch die vererbte »Ide« auf die folgende Generation und verursachen also ihnen entsprechende vererbbare Variationen des Körpers«. Zum vollen Verständnis dieses Citates ist es erforderlich es im Zusammenhange mit dem Inhalte des Buches von Weismann »Das Keimplasma, eine Theorie der Vererbung« zu lesen. Hier wollte ich mit demselben nur bezeugen lassen, wie jedes neu auftretende oder auch nur variirende Flecklein und Pünktchen auf dem Schmetterlingssittgel eine tiese wissenschaftliche Bedeutung hat: da ein solches Farbenpünktchen aus mehreren oder auch nur einem Schuppchen besteht, so ist es auch die Variation in der Anzahl der

<sup>1</sup> Referat in: Naturwissensch. Rundschau. VIII. Jahrg. p. 480.

Schuppen bestimmter Farbe, und das Abändern und Neuauftreten physikalischer und chemischer Eigenschaften der Schuppenfarbe, was den Ausgangspunkt neuer Subspecies und in phyletischen Zeitläufen von Speciesbildung ausmacht.

Betreffend der verschiedenen Schuppenfarben kann eine physikalisch-chemische Gesetzmäßigkeit walten, wie ich es in früherer Abhandlung (Zoologischer Anzeiger Jahrg. 1892) für den zeitlich successiven Auftritt der Farben in den Schuppen der Flügelfelder gegen das Ende des Puppenzustandes hin angenommen habe, z. B. ist bei Vanessa urticae die Schuppenfarbe zuerst durchweg weißlich, dann wird sie an bestimmten einzelnen Plätzen des Flügels gelb, später an anderen Plätzen aus Weiß gelblichroth, noch später an anderen rothbraun, und zuletzt geht aus noch übrigem Weiß das Schwarz hervor, womit die Farbenfelderung des Flugels beendigt ist. Diese ontogenetische Reihenfolge ist die Rekapitulation der Speciesentstehung betreffend Farbenmusters in phylogenetischem Zeitlaufe; verursacht wird letzteres mittelbar durch äußere Einwirkungen, z. B. wärmeres Klima, reichlichere bessere Nahrung, während mehreren Generationen hindurch sich steigernd, befestigend und immer vererbt auf die folgende Generation - auch während Zeiträumen, wo die äußeren Einwirkungen stark schwanken - durch die » Ide «, das ist der Bestandtheil des Keimplasmas, welches durch die äußeren Einwirkungen beeinflusst und abgeändert wurde (WBISMANN).

Über das physikalisch-chemische Gesetz, das jener Reihenfolge des Farbenauftrittes zu Grunde liegt, habe ich in meiner früheren Abhandlung die Vermuthung aufgestellt, dass es ein allgemein gültiges auf Dissipationsvorgängen der Energie beruhendes Richtungsgesetz sei, und hier, was speciell die zeitlich successive Farbenreihe betrifft, in einer zunehmenden Kondensation der Farbstoffmolekule oder in Vermehrung eines ihrer Bestandtheile (Radikals, Substituenten) bestehe. Ich will hier als Beispiel zwei solche Farbstoffreihen aus der aromatischen Gruppe anführen 1, wenngleich diese Farbstoffe kaum unter den Schuppenpigmenten der Schmetterlinge vorkommen werden.

 $\begin{cases} \text{Rosanilin} & C_{20}H_{19}N_3 & \text{roth} \\ \text{Phenylrosanilin} & C_{20}H_{16}(C_6H_5)_1N_3 & \text{rothviolett} \\ \text{Diphenylrosanilin} & C_{20}H_{17}\left(C_6H_5\right)_2N_3 & \text{blauviolett} \\ \text{Triphenylrosanilin} & C_{20}H_{16}(C_6H_5)_3N_3 & \text{blau}. \end{cases}$ 

Aus Erlennever's Lehrbuch der organ, Chemie. 2. Thl. Bd. I. p. 433,

Jede Pigmentfarbe ist die Folge einer theilweisen Absorption des Lichtes durch den Stoff, die Vereinigung der nicht absorbirten Farben giebt die Pigmentfarbe, die Lichtabsorption ist also das Primäre und Einfachere, die Farbe das Sekundäre und Komplicirtere. Über den Einfluss der chemischen Substitution auf die Lage der Absorptionsstreifen, bezw. der Farbenerscheinung hat Nernst im Jahrbuche der Chemie 1892, p. 10 nach den neuesten Befunden auf diesem Gebiete referirt, ich will es nicht unterlassen das Referat hier wörtlich zu citiren, wie ich es in früherer Abhandlung mit demjenigen von E. NICKEL (Die Farbenreaktionen der Kohlenstoffverbindungen, Jahr 1890) über die Ergebnisse, zu denen Nietzki früher gelangte, ebenfalls gethan, da solche bahnbrechenden Ergebnisse aus einem Forschungsgebiete in ihrer Anwendbarkeit auf Gegenstände anderer oft doch längere Zeit unbekannt bleiben. »Die Einführung von Hydroxyl, Äthyl, Oxathyl, Carboxyl, Phenyl und Halogen in gewisse chemische Körper bewirkt eine Verschiebung der Absorption nach Roth, die Farbenerscheinung ist desshalb dann bläulich. Die Einführung von Nitro- und Amidogruppen sowie Wasserstoffaddition bewirkt eine Verschiebung der Absorption nach Violett, die Farbenerscheinung ist daher gelblich grun.

Erstere Gruppe von Radikalen wird bathochrome genannt, sie bewirkt die mehr bläulichen Erscheinungen; die zweite, die mehr gelbliche Farbenerscheinungen hervorruft, wird hypsochrome geheißen. Wird aus dem Spektrum durch Absorption eine Farbe ausgelöscht, so erscheint die Schicht in ihrer Komplementärfarbe. Komplementärfarbenpaare sind:

indigo-gelb, cyanblau-orange, blaugrün-roth, grün-purpur.

Durch Einführung bathochromer Substanzen in farblose Substanzen mit Absorptionsstreifen in Ultraviolett wird — durch Eintritt einer Bande im sichtbaren Spektrum — das Violett ausgelöscht, wodurch die Substanz eine grüngelbe Farbe erhält, bei weiterem Vorrücken der Absorptionsbande von Violett nach Grün wird sich die Farbe successive in Gelb, Orange, Roth, Purpur und hierauf, wenn die Absorptionsbande von Grün nach Grüngelb rückt, in Violett ändern. Weitere Verschiebungen im gleichen Sinne lässt die Farben: indigo, cyanblau, blaugrün, grün entstehen und wenn die Bande aus Roth ins unsichtbare Spektrum rückt, werden die Körper wieder farblos werden. Diese einfachste Reihenfolge wird man jedoch aus dem Grunde nur selten beobachten, weil gewöhnlich neue Banden, noch ehe die erste das Spektrum durch-

wandelt hat, aus dem Ultraviolett hineinrücken, wodurch natürlich gewisse Komplikationen entstehen. Da die hypsochromen, d. h. die eine Erhöhung des Farbentones bewirkenden Gruppen immerhin zu den Ausnahmefällen gehören, so kann man den Satz aufstellen, dass die einfachsten Farbstoffe grünlichgelb bis gelb sind, und dass mit zunehmendem Molekulargewichte die Farbe in Orange, Roth, Violett, Blau, Grün übergeht.

Diese Regel ist in der That schon rein empirisch von Nietzki im Jahre 1879 aufgefunden worden; sie gilt nicht ganz allgemein, weil in Folge zweierlei Umstände Störungen eintreten können, indem nämlich entweder die eingeführten Gruppen, die das Molekulargewicht der Substanz vergrößern, die Absorptionsbande nach Violett verschieben, d. h. hypsochrom wirken, oder aber indem in Folge der Existenz mehrerer Banden im Gebiete des sichtbaren Spektrums Störungen eintreten können. - Die Erfahrung lehrt, dass die Farbe vieler organischer Farbstoffe durch die Gegenwart gewisser Gruppen im Moleküle, z. B. die der Azoderivate durch die Gegenwart der Azogruppe bedingt wird; es liegt also die Vermuthung nahe, dass jene Gruppen gleichsam die Träger der Lichtabsorption im Molekule sind, und dass die Änderung der Farbe in Folge von Substitutionen durch eine Beeinflussung erzeugt wird, welche die substituirten Gruppen auf die farbenerzeugende austiben. O. N. Witt, der diese Anschauung zuerst entwickelte, bezeichnet die farbenerzeugenden Gruppen als Chromophore.«

Diese Ergebnisse physikalisch-chemischer Forschung auf dem Gebiete künstlicher Farbstoffe können wohl Anhaltspunkte bieten zu bestimmten Vorstellungen über den successiven Farbenauftritt während der Schuppenentwicklung und über die Verwandtschaft dieser verschiedenen Pigmentfarben zu einander. Es ließen sich möglicherweise vergleichende Bestimmungen des Molekulargewichtes ausführen, da die experimentellen Methoden hierzu in neuerer Zeit auch für kleine Mengen eine Anwendbarkeit gewonnen haben.

# 2. Über die angewandten Versuchsmethoden.

## a. Physikalische.

Obschon meine mikrophysikalischen und -chemischen Untersuchungen der Schuppenfarben sehr einfach sind, ist es doch erforderlich das Beobachtungsverfahren ganz genau zu beschreiben, denn vielmehr als beim makroskopischen hängen beim mikroskopisch-chemischen Arbeiten die hervorgebrachten Erscheinungen von nicht leicht zu bewältigenden äußeren Einwirkungen physikalischer und chemischer

Natur ab, es lassen sich im Großen meistens leichter konstante Bedingungen herstellen, und mittels Instrumenten und Apparaten gleichmäßigere Eingriffe vornehmen als an Kleinem. So kann man z. B. schon mit 1 mg Harnsäure die Murexidreaktion prächtig ohne große Aufmerksamkeit und Sorgfalt erhalten, mit nur Zehntelmilligramm und noch weniger dieses Stoffes aber sind minutiöse pünktliche Manipulationen, scharfes Aufpassen und Erwägen erforderlich, um die — besonders wenn die Harnsäure in Geweben eingeschlossen oder sonst mit anderen Substanzen schwer trennbar vermischt ist — nur spurweise und alterirt erscheinende Reaktion hervorzubringen; solche Umstände sind auch bei den Schuppen vorhanden.

Bei der Untersuchung dieser Farbstoffe auf Löslichkeit ist es nicht immer leicht zu entscheiden, ob er als solcher für sich, z. B. mit Wasser in Lösung aus der Schuppe getreten ist, oder ungelöst mit anderem Schuppeninhalte gemischt. Bei kleinen Mengen, mit denen man es hier fast immer zu thun hat, und bei sehr hellen Farben bleibt man oft lange im Zweifel, ob wirklich etwas in Lösung gegangen ist oder nicht, je größer die Verbreiterung der Lösung auf dem Objektglase ist, um so schwieriger ist es, die Farbe wahrzunehmen; möglichst chemisch reine Reagentien, widerstandsfähiges Glas, Abhaltung von Unreinigkeiten ist unerlässliches Erfordernis für zuverlässige Resultate. Was die Farbenerscheinung an sich betrifft, so ist auch sie von der Vergrößerungszahl der Objektive und Okulare, besonders vom Abstande des Objektives vom Präparate abhängig, und vor Allem von der Beleuchtungsweise. Im sogenannten einfallenden Lichte, d. h. wenn man mittels des Spiegels unter dem Mikroskoptische von unten herauf die Schuppe beleuchtet, ist die Farbenerscheinung nicht nur bei Interferenzfärbung, sondern auch bei echten Pigmentstoffen fast immer ganz anders, als im sog. reflektirten Lichte, d. h. wenn nach Entfernung des Spiegels die Schuppe nur von oben her diffus beleuchtet ist. Letztere Beleuchtungsweise entspricht derjenigen der Schuppen, wie diese sie auf dem Schmetterlingsslügel erhalten, und wirklich stimmt die Farbenerscheinung meistens damit überein, wenn man z. B. ein Objektiv-Linsensystem beim Mikroskopiren verwendet, das etwa 10 mm Abstand vom Präparate erfordert, dabei kann man alle Systeme von Okularen anwenden. Anders ist es bei Verwendung eines stärkeren Objektivsystems, das nur I bis 1/2 mm Abstand vom Präparate hat; im diffusen reflektirten Lichte allein, d. h. bei einseitiger Beleuchtung von oben, sind die Schuppenfarben kaum sichtbar, sogar die glänzenden Interferenzfarben, die sie sonst am Flügel und bei Anwendung des schwächeren Objektivs zeigen, sind völlig verschwunden. Bei Beleuchtung der

Schuppe mittels Spiegels von unten herauf, oder im durchfallenden Lichte, das für die am Flügel haftenden Schuppen ausgeschlossen ist, ist die Erscheinung mit schwächerem Objektive anders, als man sie ohne Weiteres voraussetzen wurde. Ohne Zusatz von Flüssigkeiten, sog. Aufhellungsmitteln (Wasser, Alkohol, Glycerin etc.), erscheinen die Schuppen fast immer verdunkelt, oft so stark, dass sogar ein im diffusen reflektirten Lichte allein hellroth erscheinender Farbenton nicht mehr erkennbar ist, obschon doch Licht von oben nicht abgehalten wird, die Verdunklung bleibt sich gleich bei zugelassenem oder abgehaltenem Oberlichte. Schuppen, die im diffusen reslektirten Lichte allein schneeweiß erglänzen, erscheinen, nachdem man den Spiegel zur Beleuchtung von unten herauf eingestellt hat, in mattem gelblichgrauem Farbentone (isabellfarbig, rauchfarbig), auch Interferenzsarben erscheinen immer matter als bei Oberlicht, d. h. im reslektirten Lichte allein. Selbstverständlich ist, dass am Schmetterlingsslügel die Farbe auf der Flügelseite erscheinen muss, auf welcher das Licht auffällt, d. h. die Beleuchtung stattfindet, denn nur hier kann die Reflexion ins Auge des Beschauers stattfinden. Fällt Licht von beiden Seiten auf eine Schuppe, so wirkt es obiger Beschreibung der Erscheinungen zufolge in der Weise, dass die Reflexionsfarbe nicht erscheint, es wird also entweder eine fast völlige Verminderung des Reflexionsvermögens stattfinden, oder aber es werden die dennoch reflektirten Strahlen so modificirt, dass sie nicht mehr vom Objektiv-Linsensystem so gesammelt und so ins Auge des Beobachters fallen können, um die Reflexionsfarbe der Schuppe zu sehen; damit steht möglicherweise in Übereinstimmung, dass bei Anwendung eines stärkeren Linsensystems, das nur etwa 1/2 bis 1 mm Abstand vom Objekte erfordert, eine Reflexfarbe überhaupt nicht zur Erscheinung kommt, sondern nur dann Farbe, wenn etwas Licht durch die Schuppe hindurchgeht, also der Spiegel unterm Objekttische auf Beleuchtung eingestellt ist, bei stärkerem Systeme ist dann die Farbe auch weniger matt als bei schwächerem. Wie schon bemerkt, erscheinen bei stärkerem Objektivsystem die Interferenzfarben und auch der Dichroismus weder bei einseitiger, noch beidseitiger Beleuchtung. Übergänge zwischen den eben beschriebenen Erscheinungen je nach der Beleuchtungsweise treten auf bei allmählicher Drehung des Beleuchtungsspiegels um seine Vertikal- und Horizontalachse, es geht also auch hieraus die Nothwendigkeit genauer Angaben des Versuchsverfahrens hervor; schon die wechselnde Beschaffenheit des Tageslichtes, wolkenloser oder bewölkter Himmel, und die Tageszeit mit ihrem mehr oder weniger polarisirten Lichtzustande bringt verschiedene Erscheinungen hervor, so dass man bei wiederholter Betrachtung desselben Präparates nicht immer übereinstimmende Erscheinungen beobachtet ohne Anwendung besonderer Kautelen. Noch wichtiger ist die Beleuchtungsweise bezw. die Spiegelstellung bei Schuppen, die Interferenzfarben und Dichroismus zeigen können, hier findet oft schon während des Drehens des Spiegels ein Farbenwechsel statt, d. h. je nach der Spiegelstellung sieht man verschiedene Farben, die oft komplementär sind, als ob man im polarisirten Lichte mit Analyseur beobachten würde.

Meine in der tabellarischen Zusammenstellung enthaltenen Angaben betreffen die Untersuchung sowohl bei einseitiger, als auch bei beidseitiger Beleuchtung und zum Theil auch im polarisirten Lichte meistens bei 60facher Vergrößerung (Objektiv Nr. 1, Merz, Okular Nr. 2, Zeiss) und gelten nur für trockene Schuppen, also Luftimmersion. Die Farbenerscheinung bei nur Oberbeleuchtung, also im reflektirten Lichte, kommt der am Flügel haftenden Schuppe am ähnlichsten, und ist oft übereinstimmend damit; selten übereinstimmend ist hingegen die Farbenerscheinung bei Unterbeleuchtung, ich beobachtete und beschrieb sie, sowohl weil es nebenbei schnell möglich war, als auch, weil sie immerhin ein Merkmal für verschiedene Schuppenarten bildet, das noch näher zu ergründen ist, wahrscheinlich ist auch die Qualität und Quantität des übrigen Schuppeninhaltes und die Struktur der Schuppe mitbetheiligt.

Angaben über die Erscheinung der Schuppe bei Anwendung von Aufhellungsmitteln betreffen in meinen Untersuchungen nur die Anwendung von Wasser und Säuren, die Ergebnisse haben aber mehr chemische, als physikalische Bedeutung, da diese Reagentien die Beziehungen zwischen Schuppen und Farbstoff alteriren und letzteren meistens extrahiren, während ich in Alkohol, Äther, Chloroform, Schwefelkohlenstoff, Terpentin, Benzol, Phenol, Anilin bis jetzt keinen dieser Pigmentstoffe löslich und extrahirbar gefunden habe.

Was die Bezeichnung der Farben betrifft, habe ich mich an die »Chromotaxia seu Nomenclator colorum polyglottus additis speciminibus coloratis ad usum botanicorum et zoologorum « von P. A. Saccardo (Patavii Typis seminarii 1891. pretium 2 frk.) gehalten. Bekanntlich kommen an den Naturkörpern, was Farbstoffe betrifft, meistens Gemische von Farben verschiedener Wellenlänge und von mannigfaltigen Abstufungen in Nuance und Sättigung vor und lassen sich daher nicht nach einem einfachen theoretischen Princip, wie z. B. die Spektralfarben nach ihrer Wellenlänge bestimmen und benennen, sondern nach herkömmlicher Vergleichung mit anderen bekannten häufig vorkommenden Naturgegenständen, hierbei herrscht ziemliche Willkür in der Wahl der Vergleichsobjekte bei verschiedenen Nationen, aber auch der

zur Vergleichung verwendete Gegenstand ist nicht immer untrügerisch, er besitzt selten überall und dauernd vollkommen den gleichen Farbenton, seine Farbe hat oft mehr nur typischen Charakter und die Verwendung als terminus technicus ist mehr nur eine konventionelle. Saccardo hat in genannter Broschüre in sieben Kolonnen zusammengestellt: 4) nomina latina typicorum colorum, 2) synonyma latina, 3) nomina latina colorum affinium, 4) nomina italica, 5) nomina gallica, 6) nomina anglica, 7) nomina germanica und in einer achten Kolonne nähere Definitionen der Farbennamen, und die Angabe der Natur- und Kunstprodukte, nach denen die Farben benannt sind. Für die typischen Mischfarben ist angegeben, aus welchen anderen sie gemischt sind. Fünfzig gemalte und benannte Farbenrechtecke erleichtern den Gebrauch der Druckschrift.

An den Lepidopterenschuppen kommen neben einfachen prägnanten leicht benennbaren Farben außerordentlich viele Mischfarben in unzähligen Abstufungen der Nuance und Sättigung vor, auch die mehr oder weniger dichte Anhäufung der Schuppen, ihre Stellung zum Flugelblatte und Anderes mehr bringt solche Varianten zu Stande, daher ist auch bei ihrer Benennung die Anwendung von Vergleichskörpern resp. -Farben, die in entsprechender Weise an betreffendem Körper leicht variirend erscheinen, nicht unberechtigt, wie z. B. haselfarbig (avellaneus), rauchfarbig (fumosus), altdachziegelfarbig (latericius), augengrau (caesius), denn man findet dieses Schwanken in der Nuance sogar auch an verschiedenen Individuen ein und derselben Schmetterlingsbrut, daher kommen die oft so sehr abweichenden farbigen Abbildungen in den Büchern verschiedener Autoren und verschiedener Decennien für gleich benannte Species und Subspecies (abgesehen von Verblassung des Farbmaterials). Wörtliche Beschreibungen können oft treffender bleiben als farbige Abbildungen, jedoch werden erstere sehr weitläufig und Wortleviathane sind fast unvermeidlich, wenn man nicht von den oben angeführten kurzen typischen Bezeichnungen von Mischfarben Gebrauch macht, die zwar selbst etwas Schwankendes in der Nuance in sich begreifen, dessen Umfang aber als bekannt vorausgesetzt werden darf.

Da der nächste Zweck meiner Untersuchung der war, einen Überblick über die Lepidopterenschuppenfarben zu gewinnen in Bezug darauf, welche mehr physikalischer und welche mehr chemischer Natur sind, als hauptsächlich betreffend Löslichkeit, Farbenbeständigkeit gegenüber gebräuchlichen Reagentien, wie Wasser, Säuren und Ammoniak, so durfte ich, damit Publikationen darüber sich zeitlich nicht allzulang hinausschöben, weder eine sehr große Anzahl Reagentien zur

Zeitschrift f. wissensch. Zoologie. LVII. Bd.

Prüfung anwenden, noch jede mir zu Gebote stehende Lepidopterenspecies auf alle ihre Schuppenfarben untersuchen, ich musste vielmehr eine geeignete Auswahl darunter treffen, und dies hat auch in so fern eine Berechtigung, als, abgesehen von der Verschiedenheit der Farbentone, eine gruppenweise Übereinstimmung betreffend oben genannter physikalisch-chemischer Eigenschaften je in Hauptklassen der systematischen Eintheilung der Lepidopteren vorhanden ist. Bei einigen Species, besonders unter den lebhaft und intensiv gefärbten Rhopaloceren, z. B. der Vanessaspecies, habe ich, da sich hier die Schuppen der prägnant verschiedenen Farben auch leicht getrennt wegnehmen lassen, möglichst alle verschiedenen Schuppenfarben getrennt untersucht und von jedem Probeobjekt mittels Abbr'schem Zeichenapparate den Umriss der verschieden gestalteten Schuppen abgezeichnet, fast durchweg in 450facher Vergrößerung, so dass ein Blick auf die Zeichnungen aller von mir untersuchten Schuppen ihre Größenverhältnisse zeigt 1. Wir wissen bereits aus den Untersuchungen von Robert Schnei-DER: »Die Schuppen an den verschiedenen Flügel- und Körpertheilen der Lepidopteren. Inauguraldissertation. Hallis saxonum. 4878« und von Kettelhoit, dass nicht etwa nur bei den Hauptklassen der Lepidopteren, wie Rhopaloceren und Heteroceren, die Schuppen verschiedene Form und Größe haben, sondern, dass den verschiedenen Bezirken der Flügelfläche (Area basalis, media, limbalis u. a. m.) Schuppen von verschiedener bestimmter Größe und Form eigen sind, deren Ungleichheit bei den verschiedenen Gattungen einer Ordnung etwas geringer ist, und bei den Species ein und derselben Gattung annähernd je einander entsprechend in der Verschiedenheit.

Meinen Versuchsergebnissen zufolge scheint mir die Art der Farbe fast außer allem Zusammenhange mit der Schuppenform und ihrer Größe, wenigstens innerhalb der Species je einer Gattung und besonders innerhalb einer Species zu sein. So wenig als sich das Farbenmuster an die durch das Geäder geschaffenen oder begrenzten sog. Flügelzellen kehrt, sondern von einem so zu sagen davon unabhängigem Direktorium geregelt zu sein scheint, eben so wenig ist auch die Farbe der Schuppen mit deren Form und Größe im Zusammenhange, während, wie bereits bemerkt wurde, letztere beiden nicht in völliger Unabhängigkeit von den Flügelbezirken, den sog. Zellen, sich zeigen. Es darf dieses Verhalten vielleicht so gedeutet werden, dass die Schuppenfarben die phylogenetisch neueren Erwerbungen sind, die Schuppengestaltung etwas älter ist von der Gegenwart aus gesprochen, und die

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup> Diese Zeichnungen sind in dieser Abhandlung nicht enthalten.

jetzt für die Gattungen so konstante Aderzeichnung bezw. die dadurch bestimmten Flügelzellbezirke noch älter im Zusammenhange mit der Flügelbildung überhaupt<sup>1</sup>.

Gern hätte ich meine Untersuchungen auf mehr Repräsentanten exotischer, besonders farbenreicher tropischer Gattungen sowie auf am Flügel gleichfarbig erscheinende Schuppen von nachahmenden und nachgeahmten Species ausgedehnt, doch stand mir hierfür nur wenig Material zu Gebote, während von Schmetterlingssammlern, Händlern und Naturalienkabinetten defekte Exemplare und Flügelbruchstücke als werthlos fortgeworfen werden, die für derartige physikalischchemische Untersuchungen noch eine reiche Fundgrube darböten. Es scheint mir überhaupt, dass die Schmetterlingsschuppen, obschon ihre Träger schon seit alter Zeit sich großer dilettantischer und fachwissenschaftlicher Aufmerksamkeit erfreuen, doch noch nicht die wissenschaftliche Detailbearbeitung und bildliche farbige Darstellung in Gestalt solcher Prachtwerke gewonnen haben, wie sie für das Farbenmuster, d. h. also das Gesammtbild, welches unzählige an Farbe und Größe verschiedene Schuppen auf einem Flügel dem unbewaffneten Auge verschaffen, existiren. Ich habe schon weiter oben bemerkt, dass manche Schuppe allein schon oft ein Farbenmuster unter dem Mikroskop zeigt, das viel glänzender und farbenreicher ist, als wie das der ganzen Flügelfläche dem unbewaffneten Auge erscheint. Für die Herstellung farbiger Prachtwerke der Schuppen zunächst nur einer Species ist es erschwerend, dass die farbige Wiedergabe mikroskopischer Bilder geleistet werden müsste, und es war vorerst wissenschaftlich wichtiger und nutzlicher, den nöthigen Aufwand und die Mühe dazu der Erforschung und bildlichen Darstellung anderer für die Biologie bedeutungsvollerer Organe, als die Flügelschuppen es sind, zuzuwenden, auch ist es ia nicht unwahrscheinlich, dass die Chromophotographie mit der Zeit sich zu einer mikroskopischen specificirt, wodurch viel Zeitaufwand erspart würde.

1 Wenn das Farbenmuster in vielen Fällen das Ergebnis mimetischer Anpassung ist, so ist dennoch sehr zu bezweiseln, dass es in den Augen der anderen interessirten Thiere, die höheren oder niederen Stämmen angehören, das gleiche Bild hervorruse. Es ist mir sehr wahrscheinlich, dass z. B. Insektenaugen nicht nur diejenige prachtvollen Interserenzsarben wahrnehmen, die wir nur ausnahmsweise, z. B. an Apaturiden, Lycaeniden u. a. m. am Schmetterlinge selbst sehen, sondern auch die, welche wir erst mittels optischer Hilsmittel an der vom Flügel weggenommenen einzelnen Schuppe wahrnehmen können. Mimetische Erklärungsversuche bieten desshalb mehr Schwierigkeiten als man gewöhnlich annimmt.

## b. Chemische Versuchsmethoden.

Die aus schon weiter oben angegebenen Gründen nur geringe Anzahl Reagentien, die ich zur Untersuchung der Schuppenfarben anwandte, waren hauptsächlich nur Wasser;  $40^{\circ}/_{\circ}$ ige und  $28,5^{\circ}/_{\circ}$ ige Salzsäure;  $48^{\circ}/_{\circ}$ ige Salpetersäure und  $20^{\circ}/_{\circ}$ ige Ammoniaklösung. Sodaund Natronhydratlösung ließ ich diesmal weg, weil sie in Folge ihres weißen Rückstandes nach dem Eintrocknen die Farbenerscheinung sehr alteriren oder ganz verdecken.

Trotz der Gebräuchlichkeit der angewandten Reagentien und der einfachen Manipulationen bei ihrer Verwendung muss ich letztere des schon oben hervorgehobenen speciellen Charakters der Mikrochemie wegen ausführlich angeben, weil es mir selbst Anfangs begegnete, dass ich bei Wiederholung des Experimentes oft sich widersprechende Resultate und erst nach striktem fast schablonenmäßigem Innehalten des Versuchsverfahrens eine Übereinstimmung erhielt. Zunächst sei bemerkt, dass die Reagentien chemisch rein zur Analyse aus der Fabrik von Merk in Darmstadt bezogen wurden, und ich auch bei ihrer Verwendung Verunreinigungen, wie sie durch vieles Öffnen der Gläser an Zimmer- und Laboratoriumsluft, durch Eintauchen von Glasstäben und Pipettchen zum Herausnehmen der Flüssigkeit allmählich eintreten und zunehmen, möglichst zu vermeiden suchte, besonders auch dadurch, dass ich in das jedes Mal frisch gereinigte Gebrauchsglas immer je nur kleine Portionen abzapfte. Auch auf reines destillirtes Wasser verwendete ich besondere Ausmerksamkeit und Sorgfalt, und machte bei dieser Gelegenheit erst die Erfahrung, dass mikroskopisch reines Wasser schwieriger erhältlich und aufbewahrbar ist, als chemisch reines, und dass besonders auch die Widerstandsfähigkeit der Objektgläser gegen warmes Wasser, selbstverständlich noch mehr gegen Säuren viel zu wünschen übrig lässt. Bei hundertfacher Vergrößerung war bei Objektgläsern, auch aus besseren optischen Instituten eine geringe ringförmige Ätzungszone des Glases sogar durch nur niedrig erwärmtes Wasser ersichtlich. Bei stärkerem Erhitzen konnten nur Kontrollversuche, nämlich Verdampfen eines Wassertropfens ohne Schuppen und daneben gleichzeitig eines solchen mit Schuppen vor fehlerhaften Beobachtungen und Annahmen bewahren, indem beide Trockenrückstände mit einander verglichen wurden.

Die Anwendung des Wassers bestand meist darin, dass es über den auf dem Objektglase angehäufelten Schuppen rasch abgedampft wurde, indem das Objektglas auf einen gegen 80° erwärmten Ziegelstein gelegt wurde, immer wurde das Abdampfen derselben Schuppen mehr-

mals wiederholt. Wenn das Pigment schon bei gewöhnlicher Temperatur sich leicht in Wasser löste, habe ich es in den Tabellen besonders hervorgehoben.

Die Säuren wandte ich nach gleicher Methode an wie das Wasser, eben so das Ammoniak und verhinderte allfällige Mischung der Dämpfe, indem ich nie etwa eine Säureprobe gleichzeitig mit einer Ammoniakprobe auf der Platte abdampfte. Die Abdampfungsrückstände wurden sammt den Schuppen, wie bereits oben angegeben, mikroskopisch untersucht. Die Wahrnehmung von extrahirtem Pigmente ist dadurch erleichtert, dass es fast ausnahmslos sich an die Peripherie der Flüssigkeitsschicht hinzieht, und dort in schmaler Ringform eine Zone bildet nach dem Verdunsten des Reagenses<sup>1</sup>. Außer wässerigen Lösungen, wurden oft auch die Dämpfe der Säuren und des Ammoniaks zur Einwirkung auf die Schuppen gebracht, indem das Objektglas mit daran haftenden Schuppen über die weite Öffnung des Reagensglases eine Zeit lang gelegt wurde, man konnte so das Verhalten des Reagenses zum Farbstoffe beobachten, ohne dass es aus den Schuppen trat.

# 3. Versuchsergebnisse.

Die sämmtlichen Versuchsergebnisse habe ich so viel als möglich war, in den Tabellen in folgender Weise rubricirt:

Kolonne I enthält die nach Staudinger-Wore's System eingetheilten Speciesnamen,

Kolonne II giebt die Flügelstelle der untersuchten Schuppen an,

Kolonne III die Schuppenfarbe so, wie sie am Flügel neben den anderen dem unbewaffneten Auge erscheint und auch gemalt wird.

Die beiden folgenden Kolonnen enthalten die Angabe über die Farbe der einzelnen Schuppe bei mikroskopischer Betrachtung (60fache Vergrößerung) und zwar:

Kolonne IV im durchfallenden Lichte,

Kolonne V im reflektirten Lichte.

Die tibrigen Kolonnen enthalten die Beschreibung des Verhaltens der Schuppenpigmente gegen die weiter oben genannten Reagentien, und zwar

Kolonne VI gegen heißes Wasser,

Kolonne VII gegen Salzsäure,

Kolonne VIII gegen Salpetersäure,

Kolonne IX gegen Ammoniak; dieser Kolonne sind auch noch einige andere Bemerkungen eingefügt.

<sup>1</sup> Auf diesen Vorgang beziehen sich alle meine Angaben über die Farbe des Pigmentes.

### a. Chemische Ergebnisse.

Die Angaben dieser vier letzten Kolonnen betreffen größtentheils nur Löslichkeit oder Unlöslichkeit des Pigmentes resp. Extraktion und Veränderung oder Konstanz der Farbe durch das angewandte Reagens. Es zeigt sich, dass (ganz abgesehen von den Schuppeninterferenzfarben und dem durch Reflexion an Luftgehalt entstehenden Glanzweiß) auch chemische Pigmente von gleicher Farbe an Species verschiedener systematischer Gruppen verschiedenes Verhalten in Bezug auf Löslichkeit und Farbenänderung durch eines dieser Reagentien zeigen, also vermuthlich etwas verschieden chemisch konstituirt sind; so giebt es z. B. unter den rothen Pigmenten einige, die durch Säure gelb, durch Ammoniak (Basen) wieder roth werden, also die Eigenschaft der in der chemischen Analyse gebräuchlichen Säuren- und Basenindikatoren haben. Man kann diesen Farbenwechsel am schärfsten an den Schuppen selbst hervorbringen mittels Säure- und Ammoniakdampf, also ohne den Farbstoff zu extrahiren, diese Schuppen verhalten sich wie Reagenspapier. Während also das rothe Pigment gewisser Schuppen durch Säuren sich in gelbes verwandelt und durch Ammoniak wieder roth wird, ist mir hingegen von den in den Schuppen z. B. von Papilioniden, Pieriden, Arctiden enthaltenen gelben Pigmenten keines vorgekommen. das sich durch Ammoniak in rothes verwandelt hätte, die meisten bleiben mit Ammoniak unverändert gelb (das durch Säuren hellgelb gewordene gelbe Pigment der Vorderstügel von Arctia purpurea wird mit Ammoniak wieder gelb), andere nehmen hingegen einen grünlichen Farbenton an, z. B. das mittels Salzsäure extrahirte gelbe Pigment von Papilio Machaon. Auch viele durch Salzsäure extrahirte bräunliche, oliven- und haselfarbige Pigmente bekommen nach dem Eindampfen mit Ammoniak einen dunkleren Farbenton, was ich in der Tabelle angemerkt habe.

Da die Schuppen verschiedener Species, besonders wenn letztere verschiedenen systematischen Gruppen angehören, auch in struktureller Beschaffenheit ungleichartig sind, d. h. die einen durchlässiger für Pigment und Lösungsmittel als die anderen, oder auch nur etwa spröder und daher brüchiger, wodurch der Eintritt des Reagenses erleichtert ist, so ist es leicht möglich, dass die von mir beobachtete und in den Tabellen angegebene geringere oder größere Löslichkeit des Pigmentes in wenigen Fällen nur durch die Schuppenstruktur verursacht ist und nicht von der Natur des Pigmentes abhängt. Es ist auch möglich, dass bei den verschiedenen Schuppen ein und derselben Species solche Durchlässigkeitsunterschiede vorhanden sind, besonders etwa bei Schuppen der Ober- und Unterflügelseite. Auf durch Alter spröde ge-

wordene Schuppen ist es wahrscheinlich auch nur zurückzusühren, dass ich in einigen Fällen bei halbhundertjährigen Sammlungsexemplaren, z. B. von Arctiden die Löslichkeit leichter fand als bei nur einjährigen, jedoch muss ich dieser Vermuthung entgegen hervorheben, dass die einjährigen Exemplare trotz Zerreibens der Schuppen zwischen rauhen Glasslächen ihr Pigment doch nicht leichter abgaben.

Von den Prüfungen auf Murexid (Salpetersäure-Ammoniakmethode), die größtentheils nur bei nicht dunkel gefärbten Schuppen anwendbar sind, habe ich in den Tabellen meist nur die positiven Ergebnisse, d. h. die Fälle, wo unzweiselhaft eine deutliche Rothfärbung, nicht nur eine tiefgelbe Farbe eintrat, eingetragen. Unzweiselhafte Erfolge gab die Murexidprobe unter den Pieridenarten. Ich will es nicht unterlassen, hier zu bemerken, dass, was besonders die chemische Natur der Lepidopterenschuppenpigmente betrifft — ich meine ihre Identificirung mit seien es künstlich dargestellte oder gut untersuchte Pigmente anderer Lebewesen und somit die wissenschaftlich sestgestellte chemische Konstitution des Schmetterlingspigmentes —, ein eindringlicheres specialisirteres mikrochemisches Experimentiren verlangt, als wie es dieser Abhandlung zu Grunde liegt, deren Tabelleninhalt mehr nur umfassender und vorbereitender Art aus weiter unten noch besprochenen Gründen ist.

### b. Chemisch-Theoretisches.

Die bis jetzt bekannten chemisch-physiologischen Thatsachen über Lepidopterenpigmente deuten darauf hin, dass letztere aus Körpern der Harnsäuregruppe und mit ihr verwandten anderen Gruppen abstammen, zu denen auch die Nucleinbasen (Xanthin, Hypoxanthin, Adenin, Guanin) gehören; sie wurden Nucleinbasen genannt, weil sie die spontanen Zersetzungsprodukte des Nucleins sind neben Eiweiß und Phosphorsäure. Auch aus Eiweiß können Farbstoffe entstehen, künstlich hat man dem Indigo und Krappstoff verwandte chemische Verbindungen dargestellt.

Die Nucleinbasen sind farblos, es ist aber gut bekannt, wie durch Aufeinanderwirkung farbloser Körper, z.B. von Alloxanamid- und Pyrollösung außer weißen oder farblosen Einwirkungsprodukten in geringer Menge grüne und violette Nebenprodukte entstehen. Aus Phenanthren-Chinon und Pyrol entsteht ein braunrother Stoff --- unbeständige Farbstoffe, die also hierin mit den Schuppenpigmenten nicht übereinstimmen. --- Auch in den Schmetterlingsschuppen sind neben den Pigmenten farblose Verbindungen in stark überwiegender Menge vorhanden, dass unter ihnen Nucleinbasen und der Harnsäuregruppe

angehörende Verbindungen enthalten sind, vermuthe ich daraus, dass man wie mit diesen gelbe und gelbrothe Farbenreaktionen erhält beim Behandeln mit Salpetersäure und Ätzalkalien. Auf die Herkunst der Schuppenpigmente aus Nucleinbasen stützt sich wohl auch die Vermuthung, dass erstere aus Leukocyten stammen, die ihr Pigment an Epithelzellen abgegeben haben.

Mit farbigen Derivaten der Harnsäure und ihr nahe stehenden Gruppen sind sehr wahrscheinlich Schuppenpigmente besonders der Pieriden und Nymphaliden nahe verwandt, aber identisch mit z. B. Murexid, Mycomelinsäure, Violantin und violursauren Salzen, Alles schön farbige Körper, sind sie kaum, schon der größeren Beständigkeit wegen, nicht. Echte blaue Schmetterlingsschuppenpigmente scheint es mir überhaupt nicht zu geben.

Da die Chemie der kunstlich dargestellten Farbstoffe den einfachen und kondensirten Benzolkern (Naphthalin, Anthracen) resp. ihre Substitutionsprodukte als reichlich dauerhafte Pigmente spendend gefunden hat, so wurde in diese Hauptgruppe und in sich eben so verhaltende andere Gruppen mit ringförmig geschlossener Atomverkettung z. B. Chinolin, Pyrol, Thiophen die Schuppenpigmente hingehörend öfters vermuthet, um so mehr, da man ja auch in dem sehr komplicirten Eiweißmolektil aromatische Gruppen voraussetzen zu dürfen Andeutungen gefunden hat. Das in den Tabellen angegebene beobachtete Verhalten, betreffend Löslichkeit und Farbenwechsel, spricht theils für jene Vermuthungen, theils dagegen, besonders die durchweg sich zeigende Unlöslichkeit der Schuppenpigmente in schon weiter oben genannten gebräuchlichen organischen Lösungsmitteln (ausgenommen Säuren) und die bei den Nymphaliden vorkommende leichte Löslichkeit in Wasser. Über Identität mit kunstlichen aromatischen Farbstoffen oder natürlichen des Pflanzenreiches ist experimentell bis jetzt noch kaum etwas festgestellt, nicht einmal für thierische Pigmente, die aus anderen Klassen als der kleinen Insekten in viel größerer Menge sammelbar sind, wie z. B. Vogelfederpigmente. Synthetische und physiologische Farbenchemie haben einander zu diesem Zwecke noch zu wenig die Hand geboten und gemeinsame Ziele ins Auge gefasst.

Da die Quantität der Schmetterlingsschuppenpigmente eine chemische Untersuchung meistens nur mittels des Mikroskops gestattet, und in der Mikrochemie neben den Krystallformen besonders Farbenreaktionen zur Erkennung der chemischen Verbindungen behilflich sind, so bedarf es auch noch einer größeren Ausbildung der mikrochemischen Farbstoffanalyse, als sie gegenwärtig vorhanden ist. Für Schmetterlingsschuppen hat bis jetzt nur die Murexidreaktion Schluss-

folgerungen auf die chemische Natur eines Theiles des Schuppeninhaltes ermöglicht. Als mir die gelben Schuppen von Papilio Machaon mittels der Reagentien auf Murexidreaktion eine grüne statt purpurrothe Farbe gaben, suchte ich in den Lehrbüchern der örganischen Chemie nach weißen und gelben chemischen Körpern, die diese Farbenreaktion zeigen und fand nur für Kynurensäure eine etwas entsprechende Angabe, aber nicht genügend übereinstimmend mit meinem Befunde, um mit Sicherheit Kynurensäure in diesen Schuppen annehmen zu dürfen.

# c. Physikalisch-Theoretisches.

Dichroitische Erscheinungen, wie ich solche an den Schuppen mehrerer Species beobachtet und in der Tabelle angemerkt habe, erfordern vor Allem, dass der betreffende Stoff doppeltbrechend sei, der Dichroismus und Pleochroismus ist eine Absorptionserscheinung an zahlreichen farbigen anisotropen Krystallen. Ambronn in seiner Broschüre »Anleitung zur Benutzung des Polarisationsmikroskops bei histologischen Untersuchungen« (Leipzig, Robolsky, 1892) sagt darüber p. 40 weiter: Die Absorptionserscheinung besteht darin, dass die beiden durch Doppelbrechung senkrecht zu einander polarisirten Strahlen verschiedene Farbenabsorption beim Durchgange durch die Krystallplatte erfahren. Die Färbung der einzelnen Strahlen lässt sich im gewöhnlichen Lichte nicht beobachten, da man sie unter solchen Umständen nicht getrennt von einander sieht, die im gewöhnlichen Lichte erscheinende Farbe ist daher eine Mischfarbe. Nur bei Anwendung polarisirten Lichtes sind die verschiedenen Farben nach einander sichtbar. Ähnlich wie Mineralien und künstlich gewonnene Kohlenstoffverbindungen, - unter denen der Herapeathit (schwefelsaures Jodchinin) in der einen Richtung so starke Absorption besitzt, dass schon bei geringer Dicke der Platte der eine Strahl vollständig ausgelöscht wird, während der andere fast ungeschwächt hindurchgeht -, besitzen auch doppelt brechende Gewebspartien des Pflanzen- nnd Thierreiches (Spiralfasern, Chitinsehnen der Arthropoden) nach Färbung mit Chlorzinkjod starken Pleochroismus.« Nach dieser Darlegung von Ambronn (in den Lehrbüchern der Physik findet man nur spärliche Angaben über den Dichroismus) ist also für dichroitische Wahrnehmung außer Doppelbrechbarkeit des Stoffes noch eine Färbung erforderlich; dichroitische, meist als Komplementärpaare auftretende Farben sind weder bloße Interferenzvorgänge, noch bloße Pigmentfarben. In chemischen Lehrbüchern findet man den Dichroismus einfach in folgender Weise definirt: »Dichroitische Erscheinung besteht darin, dass ein Körper im durchfallenden und reflektirten Lichte verschiedene und zwar komplementäre

Farben zeigt. « Als Beispiele von ausgezeichnetem Grade des Dichroismus werden aromatische Farbstoffe, vor Allem Rosanilin und ein Methylderivat desselben (Jodgrun) genannt (Hofmann und Dove, Ber. d. D. chem. Ges., Jahrg. 4880, p. 943), und zu deutlicher Erscheinung wird er einfach dadurch gebracht, dass man alkoholische Lösungen des Rosanilins auf Glasplatten verdunsten lässt, wodurch diese mit einem homogenen vollkommen durchsichtigen Firnis überzogen wird; im durchfallenden Lichte sieht man dann eine prachtvoll grune, im reflektirten eine kupferroth glänzende Farbe. - Zu untersuchen, wie obige physikalische Definition und Beobachtungsweise des Dichroismus (nach Ambronn) mit letzterer Darlegung chemischer Lehrbücher in theoretischen Einklang zu bringen wäre, ist hier nicht der Ort. Ich beobachtete an den Schuppen den Dichroismus im polarisirten Lichte mittels Nikols, also beide Komplementärfarben im durchfallenden Lichte. Aber auch ohne Nikols beobachtete ich Schuppen, die im reslektirten Lichte die Komplementärfarbe der im durchfallenden Lichte auftretenden Schuppenfarbe zeigen, besonders glänzend an gewissen Käferschuppen, aus denen kein Pigment extrahirbar war, sondern wo die Schuppen bei Zusatz des Reagenses farblos wurden, und erst nach dem Trocknen die frühere Farbeneigenschaft wieder zeigten oder auch ganz farblos blieben, also kein chemisches Pigment enthalten, während bei Schmetterlingen meistens auch noch ein extrahirbares chemisches Pigment in den betreffenden Schuppen vorhanden ist.

# 4. Zusammenfassung der Versuchsergebnisse, betreffend das Verhalten der Schuppenpigmente gegen die angewandten Reagentien.

Nach diesen Einzelerörterungen über den Inhalt der Tabellen lasse ich hier eine kurze übersichtliche Zusammenfassung des in ihnen angegebenen Verhaltens der Schuppenfarben zu den angewandten chemischen Reagentien folgen. Voraus sei bemerkt, dass ich die in Wasser löslichen Pigmente auch immer und zwar leichter löslich in wässriger Säure und Ammoniakwasser fand, in koncentrirter Säure und Ammoniak leichter löslich als in verdünnten, und in Salpetersäure besser löslich als in Salzsäure<sup>1</sup>. In Nachfolgendem bezieht sich die Farbenbezeichnung auf die Farbe, wie sie die Schuppen am Schmetterlingsflügel zeigen, auch habe ich kurzer Übersichtlichkeit wegen die Farbennuancen mit den Hauptfarben zusammengefasst, so weit es mit dem Verhalten vereinbar war.

Die Pigmente, die sich im Wasser lösen, lösen sich auch in wässerigem Ammoniak, hingegen ist das Umgekehrte nicht immer der Fall; noch weniger sind alle in Salpetersäure löslichen Pigmente auch in wässerigem Ammoniak löslich.

- 4. Das schwarz erscheinende Schuppenpigment ist fast ausnahmslos bei allen Species in Wasser, auch stark erhitztem, unlöslich, hingegen geht mit Salpetersäure immer Pigment in Lösung, doch nie mit ganz schwarzer Farbe, meist umberbraun, auch olivenbraun. Bei vielen Species geht das Pigment auch mit Salzsäure, besonders koncentrirter, in Lösung.
- 2) Auch die braunen Pigmente sind meistens bei allen Gattungen in Wasser unlöslich, hingegen fast immer löslich in Salzsäure, besser noch in Salpetersäure. Im Wasser sind einige braune Pigmente von Nymphalidenspecies ziemlich leicht löslich.
- 3) Rothe und orangene Pigmente sind unter den Pieriden-, Lycaeniden-, Nymphaliden- und Zygaeniden-Species in Wasser löslich, zum Theil auch unter den Papilioniden; nicht habe ich Wasserlöslich-keit erhalten unter den Sphingiden, Arctiden, Bombyciden, Saturniden und Geometriden. Unter den Noctuen sind rothe und orangene Pigmente weniger häufig und nicht in gesättigten Farbentönen, zu den Ausnahmen hiervon gehört z. B. Katakala, bei dieser Gattung ist das Pigment in Wasser kaum löslich und bei den übrigen von mir untersuchten Noctuengattungen nie, sondern erst in Salzsäure.

Durch Säure wird das orangene und rothe Pigment bei vielen Species gelb und durch Ammoniak wieder orange bezw. roth, dieses Reagens extrahirt daher auch mit letzteren Farben. Ich beobachtete diesen Farbenwechsel unter den Papilioniden, Sphingiden, Zygaenen, Arctiden, Saturniden, weniger unter den Nymphaliden, und unter den Noctuen an Katakala.

4) Für gelbes Pigment ist die Löslichkeit ähnlich wie bei Orangegelb; überall, wo das Orange einer Species löslich ist in Wasser, ist es auch das Gelb, wenigstens das der Oberseitenschuppen, während dem Gelb nur genäherte Farbentöne, wie Lederfarbe, Isabellfarbe (z. B. diejenige an den Unterseiten von Vanessa-Arten), hellbraune Farbe und ähnliche mehr, oft unlöslich in Wasser sind. An Orangeroth schließt sich das Gelb daher meist auch im Falle von Unlöslichkeit in Wasser an, es ist also unlöslich bei Sphingiden, Arctiden, Lipariden, bei Noctuen und Geometriden; löslich bei Pieriden (bei Papilioniden schwieriger), bei Lycaeniden, Nymphaliden, Satyriden und Bombyciden.

In Salzsäure ist gelbes Pigment fast immer löslich, eben so in Ammoniak, durch welches es in einigen Fällen etwas intensiver gelb wird, aber kaum orangeroth, in wenigen Fällen grünlichgelb nach vorangehender Extraktion mit Salzsäure.

5) Weiß, das unter den Pieriden stark als Pigment vertreten ist, ist meist auch in Wasser löslich, unlöslich oder doch sehr sehwer lös-

lich fand ich es bei Nymphaliden, Apaturiden, Arctiden, Lipariden, Hadeniden und unter den Geometriden und Tineiden; es war nicht immer entscheidbar, ob es bei diesen Gattungen nicht nur Reflexfarbe in Folge von Luftschichten ist, wie z. B. bei Leucoma salicis, in welchem Falle sich selbstverständlich kein Pigment lösen kann.

- 6) Grünes Pigment kommt unter den Pieriden, Lycaeniden und Geometriden wasserlöslich vor, unlöslich ist es bei Atychia (Ino) pruni (eine Zygaenidenspecies) und Papilio Eurymedes; an Salzsäure gaben die grünen Schuppen meistens gelbliches Pigment ab. Als Interferenzund dichroitische Farbe kommt Grün oft vor.
- 7) Violett und Blau sind besonders unter den Rhopaloceren vielfach vorkommende Farben, so bei Lycaeniden und Nymphaliden, unter den Heteroceren bei Zygaeniden. Meistens sind sie Interferenzfarben, die unter dem Mikroskop mit stärkeren Objektivsystemen und daher geringem Abstande vom Präparate nicht mehr sichtbar sind, die Schuppen erscheinen farblos oder weißlich. Nur in wenigen Fällen geht mit Wasser oder Säure ein bläuliches Pigment in Lösung, ich beobachtete es an Smerinthus ocellata. Wo Blau eine dichroitische Erscheinung ist, ist auch ein Pigment daran betheiligt, das mit gelblicher Farbe extrahirbar ist.

Betreffend dieser kurzen Zusammenfassung, welcher besondere kompendiöse Tabellen, die aus den ausstührlicheren ausgehoben wurden, zu Grunde liegen, mache ich ausdrücklich darauf aufmerksam. dass sie sich nur auf die Ergebnisse meiner an gegen 400 Species angestellten Untersuchungen erstreckt, und dass unter diesem kleinen Bruchtheile die Noctuen und Geometrae am wenigsten vertreten sind, die Mikrolepidopteren fast gar nicht. Von diesen 400 Species wurden mehrfach circa 250 Schuppenhäuschen eigener Farbe wiederholt den mikroskopischen physikalisch-chemischen Untersuchungen unterworsen.

Die Ergebnisse der mikrochemischen Untersuchung der Schuppen nur in kompendiöser tabellarischer Zusammenstellung mitzutheilen erschien mir etwas unzureichend, die übersichtliche Kürze, die man damit bezweckt und erreicht, ist vielfach im Vergleiche zur Separatbeschreibung nur mit Hintansetzung der thatsächlich mannigfach variirenden Detailerscheinung möglich. Tabellen haben einen systematischen und apodiktischen Charakter, ihre Aufstellung ist desshalb sehr zu erwägen; will man sie nicht selbst wieder auf alle vorkommenden einzelnen Variationen, Übergangserscheinungen u. A. m. ausdehnen und so nicht ihren Zweck, nämlich kurze Übersichtlichkeit, verfehlen, so ist man oft zur Entscheidung zwischen Gegensätzen genöthigt, während doch die thatsächliche Erscheinung mehr oder weniger zweifelhaft ist. So

ist es z. B. oft unmöglich über das Verhalten eines Schuppenpigmentes zu Wasser betreffend Löslichkeit das Dilemma löslich oder unlöslich mit ja oder nein zu entscheiden, da es oft auf noch unaufgeklärte zufällige Vorgänge und Umstände bei den mikrochemischen Manipulationen ankommt, was von beidem deutlich eintritt, solche Verhältnisse müssen beschrieben werden. Eben so ist es auch oft mit den Farbenerscheinungen. Bei Wiederholung der betreffenden Versuche geräth man auf leidige Widersprüche, so dass man anfänglich strikte Qualificirung, wie sie von tabellarischer Übersichtlichkeit gefordert wird, wieder fallen lassen muss, um naturgetreu zu bleiben. Begegnen solche Varianten und dadurch verursachte Zweifel und Widersprüche ein und demselben Untersucher und mittels desselben Apparates, wie viel mehr dann einer größeren Anzahl! Man muss dem zwar entgegenhalten, die physikalisch-chemischen Gesetze seien ganz strikte und daher müssten auch die Erscheinungen eindeutig aussprechbar sein, dies soll allerdings angestrebt werden, bei den komplicirten Verhältnissen des organischen Lebens ist es aber nicht immer erreichbar, und die systematischen Darstellungen sind Abstraktionen und Verallgemeinerungen, die für alle Specialfalle kaum passen; dennoch sind systematische Tabellen aus didaktischen Grunden erforderlich, sie unterstutzen das Gedächtnis, sind Zeit und Raum sparend, und verschaffen eine doch annähernd richtige Übersicht. Gesagtes möge bei Durchsicht meiner Tabellen Berticksichtigung finden. Ich habe, wo sich, ohne formelle und sachliche Verwirrung anzurichten, in den Tabellen nicht mehr genug Raum bot, für die Beschreibung von einzelnen eingehender untersuchten Erscheinungen »Zusätze« beigefügt.

Die tabellarische Zusammenstellung ergiebt betreffend der Löslichkeit der Schuppenpigmente im Ganzen betrachtet, dass von Weiß nach
Gelb, Roth und Braun hin die Löslichkeit im Wasser schwieriger bis
unmöglich wird und bei schwärzlichen Pigmenten meist nur mit Salpetersäure gelingt. Die Ausnahmen von diesen Ergebnissen baben ihre
Ursache vermuthlich darin, dass die betreffenden Pigmente nicht der
gleichen chemischen Hauptgruppe angehören.

Mittels Schwefelkohlenstoff, Alkohol, Chloroform, Äther, Benzol, Phenol und Petrol konnte ich die von mir untersuchten Schuppenpigmente nicht extrahiren.

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup> Die Abbreviaturen und begrifflichen Kürzungen in den Tabellen sind am Ende der letztern erklärt.

# Schmetterlingsschuppen.

Rhopalo-		Schuppen-	Farbenerschei	Farbenerscheinung der Schuppe		Verhalten der Schuppenfarbe zu	nuppenfarbe	1 n
cera, Papilio- aiden	Stelle der Schuppen II	farbe am Flûgel III	im durchfallenden Lichte IV	im durchfallenden im surdekgeworfenen Lichte Iv IV	Wasser (heiß)	Salzsāure VII	Salpetersture VIII	Salpetersture Ammoniat und Anderem
	Ober- u. Un- terseiten	schwefei- gelb	schwefel- verdunkeltesGeib schwefelgeib gelb aebst haupt-sächlich blauen u. rostbraunen Interferenzfarb.		extrh. gelbes Pigment	extrh. gelbes Pg., extr besser als wie nur Pg. Wasser.	Pg., extrh. gelbes Amk. nur Pg. Mure folg,s	Amk. extrh. gelbes Pg. Die Prüfung auf Murexid istohne Er- folg, anstatt der pur- purrothen entsteht
Papilio	Hinterfigl. Aberauge	rostfrbg.	verdunkelt rost- farbig	verdunkelt rost-orangeroth, stellen- farbig weise schimmern gelbe und blaue		extrh. kein Pg.	extrh. gelbes Pg.,dasdurch Amk.d.Farbe	eine grune rarbe.
Machaon	Ober- u. Un- terseiten	schwarz	rußbraun gegen die Schuppen- basis bin aufge- hellt	<b>-</b>	extrh. kein Pg.	extrh. erst nach wie- extrh. umber- Amk. extrh. kein Pg. derholtem Abdam- braunes Pg. pfen umberbraunes Pg.	nicht andert. extrh. umber- braunes Pg.	Amk. extrh. kein Pg.
	Hinterfigl. Randflecken- reibe	himmel- blau	rauchfrbg. und isabellfrbg.	Interfrzfrb. durch weiß oder augengrau schimmernd, Inter- frzfrb.		extrh. kein Pg.	I	l
Papilio Protesi-	Hinterfigl. Unterseite Prachtbinde	purpur- roth	sehr stark verdunkelt roth	sehr stark ver-purpurroth, off nach extrh. etwas extrh. leicht das Pg., dunkelt roth Orange und Gelb schwierig es in gelbes überhin aufgebellt das rothe Pg. führend, durch Amk. wird es wieder roth.	extrh. etwas schwierig das rothe Pg.	extrh. leicht das Pg., es in gelbes über- fübrend, durch Amk., wird es wieder roth.	I	Amk. extrh. das Pg. mit rother Farbe.
	Hinterfigl. Oberseite	purpur- roth	rostroth, gegen d. Bs. hin orange- roth u. farblos	rostroth, gegen d. purpurroth, gegen d. extrh. das Pg. extrh. das Pg. es in Bs. hin aufgehellt gelb überführend, roth u. farbios	extrh. das Pg.	gelb überführend, durch Amk. wird	1	Amk, extrh. leicht das rothe Pg.
Papilio Euryme- des	Vorderfigl. Oberseite	grün	werdend stilw. roth, stilw. thells viole grün, verdüstert lauchgrün	werden stilw. roth, stilw. thelis violett, theils extrh. kaum grün, verdüstert lauchgrün Pg.		es wieder roun. extrh.schwefelgelbes Pg.	extrh. das Pg. schnell	nach Behandlung mit Sauren oder Amk. sind die Schuppen
	Oberseite	schwarz	schwurzlich	oben schwärzlich, g. extrh.kein Pg. extrh. olivenfrbg. Pg. d. Bs. hin aufgeheilt	extrh.kein Pg.	extrh. olivenfrbg. Pg.	1	alle noch grün. Amk. extrb. allmäh- lich olivengrün. Pg.

-	(Hinterilg).	-indina	toberer That		Ī		•		
Papilio Hector	<b>b</b>	roth	<u>.</u>	purpurrotn g. d. Bs. extrn. kein hin aufgeheilt Pg.		oxtrb. dos Pg., es in okergelbe Farbo überfübrend, mit Amk. wieder roth werdend	1	Amk. extrh. des Pg. purpurroth	
Thais		purpur- roth -	verdunkeltes Roth.	purpurroth	extrh. schwierig Pg.	extrh. das Pg., es in Honiggelb überfüh- rend, durch Amk. wird es wieder roth		Amk. extrb. kein	
rumina	alle selven	dleg	stark verdunkel-citronengelb		extrh. kein Pg.		extrh. gelbes	' Pg.	-
		schwarz	ą.		. kein		extrh. umber- braunes Pg.		
	Oberseite	stropgelb .	grau	strohgelb schim- mernd	-lega	extrh. gelbes Pg., das durch Amk. erst		Murexidprobe obne Erfolg, nur grüne	
						grünlich dann olivenbraun wird.		Farbe	
Parnas- sius	Aberaugen	scharlach- roth	scharlach-fast ganz ver- roth dunkelt	scharlachroth	extrah. kein Pg.	das Pg. wird in Orangegelb überge- führt, m. Amk. wird es wieder roth			
Apollo 50 Jabre altes In- divid.	im Aberauge	weiß	grau	weiß schimmernd	schuppen durchsichtig, ind. krüme- lige Stoffe	extrh.kaum Pg., helithelit die die Schuppen auf. Schupp auf	g e	Murexidprobe ohne Erfolg	
Pieriden.	Flecken	schwarz	schwarz	rußbraun, stellws. hellgrüne Interfe- renzfarbe	_	extrh. sehr schwie-extrh. umber-Amk. extrh. kaum rig, etwas umber-braunes Pg. Pg.	extrh. umber- braunes Pg.	Amk. extrb. kaum Pg.	
	Oberseiten	milch- weiß	ockergelb	weiß	extrh. schwe-felgelbes Pg. und weißen	schwe- extrahirt besser als Amk. löst das felgelbes Pg. wie nur Wasser Pg. und weißen	Amk. löst das Pg.	Die Sehmmen gehen	
Pieris brassicae s. Zs.	Unterseiten	schwefel- ockergelb gelb		ockergelb	krůmeligen Stoff extrh. gelbes Pg. u. weißen krůmeligen Stoff	krümeligen Stoff extrh. gelbes extrahirt besser als Pg.u. weißen wie nur Wasser krümeligen Stoff		mit der Salpeter- säure-Ammoniak- Methode leicht die Murexidfarbe	020

990			11100	ection croom,						
uppenfarberu Salpeterskure Ammoniak und Anderem VIII	extrh. umber-Amk. extrh. oliven- braunes Pg. farbiges Pg. schwie- rig nur spurweise	Bei der Prüfung auf Murexid geben die Schuppen die Roth- färbung	Amk. extrh. gelbes Pg.		Amk. extrb. leicht	orangerothes Pg.	extrh. oliven- Amk. extrh. kein Pg. braunes Pg., entfärbt die Schpp.	Mittels d Solnator.	säure-Ammoniak- Methode tritt die	farbe auf.
huppen far be Salpeterraure VIII	extrh. umber- braunes Pg.						extrh. oliven- braunes Pg., entfärbt die Schpp.		Amk. extrh. leicht oran-	
Verhalten der Schuppenfarbe zu Salzekure Am	extrh. kein Pg. extrahirt kein Pig- ment			Pg.	) extrahirt leicht und	vollständig orange- rothes Pigment	extrahirt kein Pg.	oxtrahirt laicht	vollständig honig-Amk. extrh. gelbfarbiges Pig- ment	
Wasser (heiß) VI	extrh. kein Pg.	extrh. weißes Pg.u.krüme- ligen Stoff, s. Zs.	extrh. gelbes Pg.	extrh. gelbes Pg.	extrb. leicht	das Pg.	extrh.kein Pg.		extrh. gelbes Pg. u. krü- meligen	Stoff
Farbenerscheinung der Schuppe n durchfallenden im surdckgeworfenen Lichte IV	umberbraun	schneeweiß	citronengelb	citronengelb	orangeroth	orangeroth	die Basis hin ruß- extrh.kein Pg. extrahirt kein Pg. braun	intensiv gelb, s. Zs.	intensiv dottergelb, s. Zs.	intensiv grüngelb
Farbenerschein im durchfallenden Lichte IV	bläulich schwarz umberbraun gegen d. Schup- penbasis hin et- was aufgehellt.	gelbbraun	olivenfarbig	rostfarbig	verdunkelt	orangeroth	gen die Basis hin rußbraun	verdunkelt	lot- Zs.	gelbgrün graubraun
Schuppen- farbe am Flügel	schwarz	weiß	gelb	gelbe Schpp., durch Mi- schungm. schwar- zen er-	scheinen sie grünl. orange-	roth		gelb	dottergelb	gelbgrün
Stelle der Schuppen II	Flecken und Säume	Oberseiten	Unterseiten der Vorder- flügel	ite figl.	Vorderfigl.	Vorderflol	Saum, Hinterfigl. Unterseite	Vorderfigl.	Oberseiten	Hinterfigl. Unterseite
Pieriden	Pieris brassi- cae s. Zs.			Antho- charis carda- mines						Colias edusa

1			geines riginalit	-	min last larbios.	DS. IIII 1834 187DI.	_	<del>-</del>	
30		ı	extrahirt honig-	extrh. kein Pg.	orange, gegen die grünlich gegen d. Bs. extrh. kein Pg. extrahirt honig-	orange, gegen die	grün	Unterseite	5 2
		l	extrahirt Pigment	extrh. kein Pg.	schwach umber-lumberbraun schim-extrh.keinPg.extrahirt Pigment braun, geg.d.Bs. mernd hin fast farblos,	schwach umber- braun, geg. d. Bs. hin fast farblos,	umber- braun	Oberseite	Thecla
11. 1.		ı	extrh.kein Pg. extrahirt krüme- ligen weißen Stoff	extrh. kein Pg.		rauchfarbig	weißlich	Hinterfigl. Unterseite	
uuppe	b I			, 0	renzfarben schim- mern hindurch				
onscu	Amk. extrh. kaum Pg.	I	kaum extrahirt umber- braunes Pigment		<b>6</b> 0 ∣	schwärzlich	schwärz- lich	Oberseiten	Thecla betula
ORL	frbg. Pg.			Pg.		d.Bs. hin aufgeh.			
111	geines Fg.		niggeibes Pg. Wie nur wasser	niggelbes Pg.		d.bs. nin aurgen.	roth	Operseite	
VUII	Amk. extrh. honig-	1	extrh. etw. ho- extrahirt besser als	extrh. etw. ho-	orangeroth	gelbbraun, gegen orangeroth	orange-	Vorderfig.	
Latro									Lycaeni- den
ושש שנו						hellt, Interfrz- fbg., s. Zs.	gelbbraun		
.cuiiu		ı		extrh.braunes Pg.	pun	sabellfar-rauchfrbg., gegen umberfarbig big. u. d. Bs. hin aufge- gelbbraun	isabellfar- big. u.	Unterseite Fleck	
but n	Erfolg			Pg. u. krüme- ligen Stoff		venbraun, s. Zs.	gelb	Flügel	Rhamni
.go	Murexidprobe mit	1		extrh. gelbes	cilronengelb, s. Zs. extrh. gelbes	verdunkelt oli-	citronen-	Weibchen	cera
Deiti	Amk. extrh. Pg.	1	extrh. das Pg. sxtrahirt leicht vollständig	extrh. das Pg.	dottergelb	dotter- bis verdunkelt	dotter-bis	Oberseiten	Bhodo
	Erfolg	I		extrn. weines Pg.u. krüme- ligen Stoff,	Weitschimmerna	rostfarbig	stroh- u.	Flugel	
				ı	ferenzfarbig	108	,	Fleck	
		I	abwechselnd ha- welß bis augengrau extrh. kein Pg. entfärbt die Schuppe salfarhien farh- glansand und infar-	extrh. kein Pg.	weiß bis augengrau	abwechseind ha-	strohgelb	Hinterflgl.	
	weise olivenfrbg.Pg.	nes Pg.	braunes Pg.		frzfrb, schimmern stellellenw, durch			Saume	
	Amk. extrh. spur-	extrh. brau-	umberbraun Inter- (extrh. koin Pg. (extrh. sohrschwierig(extrh. brau-  Amk. extrh. spur-	oxtrh. kotn Pg.	umperprana luter-	ruppraun maseifarbig	unpaganı	manage rates	

Zeitschrift f. wissensch. Zoologie. LVII. Bd.

22

:	Qtella dos	Schuppen-	Farbenerscheit	Farbenerscheinung der Schuppe		Verhalten der Schuppenfarbe zu	huppenfarbe	: n :	
Lycaeniden	Schuppen	farbe am Flûgel	im durchfallenden	im zurückgeworfenen Lichte	Wasser (heiß)	Salzsäure	Salpetersaure	Salpetersaure Ammoniak und Anderem	
1	ш	, III	ΙΛ	A	VI	IIA	VIII	XI.	
	Oberseite	orange	rostbraun	orangefrbg., gegend. extrh. das Pg. extrahirt leichter Bs. hin etwas aufge- hellt	extrh. das Pg.	extrahirt leichter als wie nur Wasser	ı	Amk. extrh. leicht ockergelb.Pg.durch konc.Schwefelsäure wird das Pg. erst	
Polyom- matus	Oberseiten Saum	umber- braun	schwärzlich, ge-rußbraun gen die Basis hin aufgehellt		extrh. kein Pg.	extrh.keinPg.extrahirt umber- braunes Pigment	extrh. noch besser als wie konc.	rostirbg, dann farbi. Amk. extrh. kaum Pg.	
virgau- rea	Vorderfigl. Unterseite Hinterfigl.	honiggelb weiß	honiggelb haselfarbig weiß rauchfarbig	gelbgiänzend, gegen extrh. etwas d. Bs. hin ockergelb Pg.	extrh. ·etwas Pg.	1 1		Amk. extrh. honig- gelbes Pg.	
		isabell- farbig schwarz	rauchfarbig schwärzlich	gelblichweiß gelbbraun, gegen d. Bs. hin aufgehellt	extrh. kein Pg.	extrahirt weißlich- gelbes Pigment extrahirt nur schwierig Pigment	extrh. Pg.	Amk. extrh. isabell- frbg. Pg. Amk. extrh. umber- braunes Pg.	
	Oberseite	violett- blau	schwach citro- nengelb	violettblau glänzend		extrahirt kein Pig- ment	l	Amk. extrh. kein Pg. u. verändert die	
Lycaena argos	Unterseite Flecken	gelbbraun	gelbbraun rauchfarbig	rostfrbg.	extrh. kein Pg.	extrahirt honig- gelbes Pigment	ı	Farbe nicht. Amk. extrh. kein Pg. u. verändert die SchppFarbe nicht.	
Danaiden		weiß	mausgrau	ter-	verundert die Schpp. wenig		I	 	
Danais plexip-	Oberseiten	rostbraun rostfarbig		ferzfrb, durch rostfrbg, glänzend, stilws, interfrzfrbg.	extrh. leicht Pg.	Stoff tritt aus extrh. leicht extrahirt leicht Pg. Pigment	extrh. schnell Amk. u. vollständ. Pg. isabellfrbg.	Amk. extrh. leicht Pg.	
		schwarz	rußbraun bis schwärzlich	umberbraun, stllws. extrh. kein Pg. extrahirt oliven- schimmern Inter- frzfrb. durch	extrh. kein Pg.		rg. extrh. umber- frbgs. Pg. vollständig	Fg. for the strb. silnsherthes. Pg. lich olivenfrbg. Pg. vollständig	

			_							
	Amk. extrh. oliven- frbg. Pg.	extrh. das Pg. Amk. extrh. isabell- frbg. Pg.	Amk. extrh. leicht Pg.	wahrend des Dre- hens des Spiegels findet auf der	Schuppe ein stel- lenweiser komple- mentärer Farben- wechsel statt von	grüng, in oranger. Wie oben, nur ist der Farbenwechsel von bläulich in orange	wie oben mit Farben- wechsel von him- melblau in umber- braun	wie oben mit Farben- wechsel von orange in grüngelb	Amk. extrh. etwas umberbraunes Pg.	Amk. extrh. isabell- frbg. Pg.
_	1	extrh. das Pg.	extrh. schnell Amb u. vollstän- Pg. dig	١.		Amk. extrh. kein Pg.	I	I	l	1
	extrh. besser als wie nur Wasser		extrh. besser als wie extrh, schnell Amk. extrh. leicht nur Wasser u. vollstän- Pg. dig	I		schon verdünnte Skure macht die Schpp. farblos ohne	PgAustritt extrh. etwas oliven- frbg. Pg.	ı	extr. braungefärbten SchppInhalt, die Schpp. verlieren d. Interfrzfrb.	extrh. honiggelbes Pg., d. Schpp. wer- den farblos
	extrh. Pg. isabellfrbg.	extrh. kein Pg.				extrh. kein Pg.				
	verdunkelt, theils hellblau und ocker-extrh. Pg. isa-extrh. besser als wie stabellfrbg, theils gelb. Dichroismus bellfrbg. nur Wasser blaulich	kastanien-stark verdunkel-umberfrbg., stllws. extrh. kein Pg. braun tes braun, fast blaue Interfrzfrb. schwärzlich	rostbraun, blaue In-extrh. leicht terfrzfrb. schim- mern durch	rostfrbg., gegen violett, Interfrzfrb. d. Bs. bin aufge- hellt, s. Zs.		gelbbraun, geg.d. umberfrbg., stellw. Bs. hin aufge-goldglänzend	oberer Theil rost-oberes Ende umber- braun, unteres frbg., unteres auf- Ende aufgebeilt gebeilt u. grau fast farblos	lila u. augengrau	stark verdunkelt, umberfrbg. bis ruß- extrh. kaum rostfrbg., s. Zs. braun braunes Pg.	matt isabellfrbg. glänzend dottergelb extrh. Pg.
	verdunkelt, theils Isabellfrbg, theils bläulich	stark verdunkel- tes braun, fast schwärzlich	verdunkeltes rostbraun			baselfrbg. rauchfrbg. braun gelbbraun, geg.d. Bs. bin aufge- hellt	oberer Theil rost- braun, unteres Endeaufgebellt fast farblos	blau-grüne u. orangerothe In- terfrzfrb., s. Zs.	stark verdunkelt, rostfrbg., s. Zs.	matt isabellfrbg.
	orange- roth	kastanien- braun	choko- ladebr.	blau irisi- rend		haselfrbg. braun	umber- braun	weiß	umber- braun	isabell- farbig
	Vorderfigl. Oberseite u. Unterseite Randflek-	• -	Unterseite, Fleckenreibe	Oberseite		Unterseite Unterseite	Oberseite	Oberseite, Flecken und Bänder	Vorderfigl. Oberseite, Randsaum	Oberseite, Flecken
den	•	Charax			•	Apatura Iris			Morpho anaxi- biafor- mis	wenigst. 50 Jahre

Anotard	Stelle dor	Schuppen-	Farbenerschein	Farbenerscheinung der Schuppe		Verhalten der Schuppenfarbe zu:	huppenfarbe	.0:	רטע
Apatari	Schunnen	farbe am	im durchfallenden	im zurückgeworfenen	10.10				
-	П	Flügel III	Lichte IV	Lichte V	wasser (neili) VI	VII	Salpetersanre VIII	Salpetersaure Ammoniak und Anderem VIII IX	
Morpho anaxi-	Vorderfigl. Oberseite, Fleckenreibe	weiß	hellhimmelblau, 's. Zs.	hellhimmelblau, verdunkelt cyanblau verändert die macht die Schpp. s. Zs. Schpp. nicht farblos	versindert die macht d Schpp. nicht farblos	macht die Schpp. farblos	I		
Diafor- mis Nympha- liden	Unterseite	isabell- farbig	haselfrbg., s. Zs.	isabellfrbg.	extrb. kein Pg.	extrh. kein Pg. extrh. Pg., die Schpp. werden farblos	I	Amk. extrh. etwas isabellfrbg. Pg.	
	Vorderfigl. Oberseite	rußbraun	rußbraun umberfrbg. und gelbbraun bläulichgrau		extrh. spur-, weise hell-	spur-, extrh. das Pg. besser. hell- als wie nur Wasser. s Pg.	extrh. leicht		
	Vorderfigl. Unterseite	rußbraun	rußbraun rauchfrbg., g. d. umberbraun, Bs.hin haselfrbg. Bs. hin etwas frzfrh, violetto	umberbraun, g. d. Bs. hin etwas aufge- hellt, violette Inter- frafrh.	extrh. kein Pg.	g. d. extrh. kein Pg. extrh. kaum oliven- aufge- liger Stoff tritt aus	umberfrbg.		11104011011
Limeni-	Hinterfigl. Oberseite	rostbraun	rostbraun rostfrig, am obe-rostbraun renTheile dunk-	rosibraun glänzend extrh.		etwas extrh. besser als wie nur Wasser	extrb. leicht	Amk. extrh. braun- gelbes Pg.	0.004,
tis populi	Hinterfigl. Unterseite	rostbraun	., am obe- inde grau- Interfrz-		extrh. etwas Pg.	etwas extrh. etwas schwe- felgelbes Pg.	rostbraunes Pg.		
	Unterseite	weißlich	rauch- und hasel- (frbg.	rauch- und hasel- augengrau schim- frbg.	extrh. kein Pg.	extrh. kein Pg. extrh. etwas schwe-macht die folgelbes Pg. Schpp. vo ständig fal los u. durv sichtig	후수속	Amk. macht die Schpp. durchsichtig farblos, Stoff tritt aus	
Limeni-	Oberseite	-21	schwärzlich g. d. umberbraun, Bs. umberfrbg. Bs. grau aufg interfrzfrbg.	g. ehel	d. extrh.keinPg., extrh. lt, nur krüme- umber ligen Stoff	schwierig frbg. Pg.	extrh. umber- frbg. Pg. schnell	_	
tis Sibilla		weiß	grau		extrb. kaum Pg.	extrh. weißen SchppInhalt.	extrh. voll- ständig	Amk. extrh. weiß- lichen Stoff	
	Unterseite	gelb	rothbraun g. d. dotterge Bs. hin aufgeh. frzfrbg.	lb, inter-	oxtrb.kein Pg.	seq	extrh. schnell alles Pg.	extrh. schnell Amk. extrh. rostfrbg. alles Pg.	

Bei der Prufung auf Murexid tritt nur gelbe Färbung auf, auch d. noch nicht rostfrbg. Schpp. d. Chrysalidenflügel- chens geben bei d. Murexidprobe nur	tief gelbe Farbe Amk. extrh. schnell u.vollständigschar- lach-rothes Dg		I	Amk. extrh. kein Pg.	Amk. extrh. Pg.	Amk. extrh. nur all- mählich nach wie- derholtem Eindam- pfen	Amk. extrh. weiß- lichen Stoff, die Schpp. bleiben gelb
	extrh. Pg. mit unverknder- ter Ferhe	extrh. umber- frbg. Pg.	1	1	I	I	ł
eatrh. Stoff	extrb. leicht extrb. orange-rothes extrb. Pg. mit Amk. extrb. schnell Pg. unversinder uvollständigschar tar Farbe lach-rothes Pg.	extrh. nur schwierig extrh. umbernach wiederholtem frbg. Pg. Eindampfen umberfrbg. Pg.	I	extrh. alimählich bei extrh. voll- wiederholtem Ein- ständig oli- Pg. dampfen Pg. venfrbg. Pg.	konc. Säure extrb. honiggelbes Pg.	extrh. honiggelbes Pg.	extrh. weiß-extrh. leichter als lichen Stoff wie nur Wasser
extrh. nicht merkl. Stoff extrh. gelbes Pg.	extrh. leicht Pg.			extrh. kein Pg.			extrh. weiß-
schineeweiß, oft blau extrh. nicht extrh. stoff merkl. Stoff dottergelb, graugelb, extrh. gelbes stellws. blaue, Pg. Pg. rothe interfrzfrb.		umberfråg, am oberen Ende fast schwarz, stellws. schimmern Inter- frzfrb. durch, blau,	violett, purpur, orange himmelblau, lila,	rauchfrbg., grau- braun, stellw. Inter- frzfrb. blau, violett,		strohgelb, grau schimmernd, stllws. Interfrzfrb.	ockergelb, grau schimmernd, stllws. Interfrzfrb.
gelbbraun rostfrbg.	ganz verdunkelt orangeroth	schwarz	blau-vio- baselfrbg.	schwärzlich	am oberen Theile dunkel stahlbl., am unteren alt-	1	ockergelb
weiß gelbbraddottergelb rostfrbg.	rostfrbg.	schwarz	blau-vio-		braun	isabell- frbg.	gelb
Vorderfigl. Obersette, vordereEcke Oberseite	Oberseite	Vorderfigl. Oberseite	Oberseite, Fleckenreibe	Unterseite	Unterseite	Unterseite	Vorderfigl. Oberseite
		Vanessa	nuicae				Vanessa   Io

		Schuppen-	Farbenerschein	Farbenerscheinung der Schuppe		Verhalten der Schuppenfarbe zu:	huppenfarbe	: n z
den	Schuppen	farbe am Flügel	im durchfallenden Lichte	im durchfallenden im zurfickgeworfenen Lichte	Wasser (heiß)	Salzsaure	Salpetersaure	Salpetersaure Ammoniak und Anderem
-	ш	ш	IV	٨	ΛI	ΔΛ	АША	XI
	Oberseiten	braunroth	braunroth verdunkelt braunroth	tief braunroth	extrh. leicht extrh. Pg., die Schuppen bleiben in- terfrzfrbg.	leicht das Pg.	frbg. Pg., durch Amk. wirdd.Farbe nicht verän-	Amk. extrh. braun- rothes Pg. leicht u. vollständig, durch Slzs. wird es nicht gelb
Venesso	Hinterfigl. Oberseite	schwarz	schwarz, gegen d.Bs. hin bräun- lich aufgehellt	gegen schwarz bis bräun- oräun- lich aufgehellt, shellt stllwar interfrzfrb.		extrh. das Pg. schwierig, nurnach wiederholtem Ein-	extrh. besser als wie Salz- säure um- berfrhg Dg	extrh. besser Amk. extrh. kein Pg. als wie Salz- säure um- herfibe Pg
ol	Vorderfigl. Oberseite	schwarz	schwärzlich, ge- gen d. Bs. um- berbraun	schwärzlich, gegen die Bs. hin umber- braun	extrh. kein Pg.	extribution of the control of the co	extrh. das Pg. leicht um- berfrbg.	im Puppenzustand geben diese noch nicht schwarz ge-
	Unterseiten	schwärz- lich	schwärzlich, ge- gen d. Bs. hin dunkelbraun	schwärzlich, ge-grauer Schimmer, gen d. Bs. hin Interfrzich. leuch- dunkelbraun ten durch, violett, orange		m Pg.	extrh. umber- frbg. Pg.	dern fleischrothen Schuppen das Pg. an Salzsäure in Lösung Amk. extrh. des
	Oberseiten	rostbraun	rostbraun verdunkelt, rostrostribg. gelb mernd, mehr o	schim- g. d. Bs. hin range und	extrh. dotter-gelbes Pg. nur allmähl. nach wieder- holtem Ein-	extrh. dotter-extrh. leicht dotter-gelbes Pg. gelbes Pg., d. Schpp. nur allmähl. werden farblos. noch wieder-holtem Ein-	1	/ schwarzePg.nicht Amk. extrh. rostfrbg. Pg.
Vanessa C-albun	Oberseite, Flecken	rußbraun	rußbraun rußbraun, g. d. Bs. hin umber- frbg. aufgehellt	un, g. d. auchfrbg. t, inter-	dampfen extrh. kein Pg.	dampfen extrh.kein Pg. extrh. kaum Pg.	extrh. Pg. isa-Amk. belifrbg.	Amk. extrh. kaum Pg.
	Unterseite	braun bis Isabell- frbg.	am ob. Ende stark verdunkelt, g. d. Bs. hin rostfrbg. aufgehellt	braun bis am ob.Ende stark ober Hälfe scher-extrh.kein Pg. die Schpp. werden macht die schelsbelle verdunkelt, g. d. benfrbg.u. rostroth, Bs. hin rostfrbg. g. d. Bs. hin grau los aufgehellt glanz. interfrzfrbg.	extrh. kein Pg.	die Schpp, werden haselfrbg, bis farb- los	ntig os.	Amk, extrh. röthlich- braunes Pg.

	Unterseite, C-Figur	weiß	hasoffrbg.	uugongrau, stilws. Weißglünzend	,	I	1	l	i
	Oberseite, Randsaum	gelblich weiß	altdachziegel- s frbg.	strohgelb	extrh. etwas weißl. Stoff	Stoff Pg. u. weißlichen Stoff Stoff	extrh. wie Salzsäure	mit Amk. wird das Pg. etwas intensiver gelb. Murexidprobe ohne Erfolg	
	Unterseite	weiß	schwachgrau-	hellgrau glänzend	extrh. etwas	etwas extrh. Stoff		Murexidprobe ohne Erfolg.	
Vanessa	Oberseiten	rothbraun s. Zs.	rzlich, 3s. meist nroth	an kastanienbraun	Schuppen Schuppen zeigen wie- der getrock- net Dichrois- mus s. Zs.	extrh. Pg., die extrh. Pg. besser als extrh. Pg. Schuppen wie nur Wasser, zeigen wie- röthlich der getrock- net Dichrois- mus. R. Zs.		Amk. extrh. roth- braunes Pg.	B
antiopa	Oberseite, Randband	schwarz	schwärzlich, Bs. schwärzlich dunkelbraun		extrh, kein Pg.		extrh. etwas haselfrbg.	1	
	Unterseite	schwärz- lich	theils schwarz, theils dunkel- blau schim-	umberbraun, rauch-extrh. kein Pg. extrh. kein Pg. frbg., dazwischen Interfrzfrb.	əxtrh, kein Pg.		extrh. hasel- frbg. Pg.	1	
	Oberseite, Fleckenreibe	blau-vio- lett	matt blaue, vio-intensiv blau lette, gelbgrüne lett glanzend Intrfrzfrb.	matt blaue, vio-intensiv blau u. vio- lette, gelbgrüne lett glänzend intrizirb.	I	I		Im polaris. Lichte geht beim Dreben des Nikols blau in orange über.	
	Vorderfigl.	weiß	haselfrbg., him- melblau, was- sergrüp, s. Zs.	haselfrbg., him-undurchsichtig, hell- melblau, was- grau, Illa, wasser- sergrin, s. Zs.	ı	extrh. etwas Stoff, d. Schuppen werden durchsichtig farblos	1	<b> </b>	
	Oberseite	scharlach- roth		scharlachroth glän-extrh. schar- zend lachrothes		führt das rothe Pg. in orangegelbes über, m Amk wieder roth	l	Amk. extrh. rothes Pg.	-PP-
Vanessa a	Vorderfigl. Unterseite	roth	verdunkelt	l	extrh. das Pg.	extrh. das Pg. extrh. orangefrbg.	1	Amk. extrh. rothes Pg.	
	Vorderfigl. Oberseite	schwarz	gelbbraun, s. Zs. dunkelbraun, fast schwärzlich mit I terfrzfrh.	dunkelbraun, fast schwärzlich mit In- terfrzfrb.	extrh. kein	frbg. Pg. frbg. Pg. frbg. Pg.	extrh. umber-	Imk. extrh. kein Pg.	
	Hinterfigl. Oberseite	schwarz	altdachziegel- frbg., s. Zs.	dunkelgrau bis schwärzlich mit In- terfrzfeb.		extrh. umberfrbg.	extrh. umber- frbg. Pg., fast alles	ı	001

	ŀ	Schuppen-	Farbenerschein	nung der Schunne		Verhalten der Schuppenfarbe zu:	huppenfarbe	10:
Nymphali- den	Stelle der Schuppen	farbe nm Flügel	in durchfallenden	im zurückgeworfenen	Wasser (heiß)	Salzsaure	Salpetersaure	Salpetersaure Ammoniak und Anderem
I	п	ш	IV	Λ	VI	ИП	VIII	IX
	Vorderfigl. Unterseite,	ockergelb	ØD.	isabellfrbg.	extrb. kein Pg. extrh. bei holtem Ein	extrh. bei wieder- holtem Eindampfen	extrh. besser als wie Salz-	wieder- extrh. besser Amk. extrh. etwas Pg. dampfen als wie Salz-
Vanessa atalanta	Vorderecke Unterseite	schwach blau- violett	dunkler matt blau, Intrfzfrb.	intensiv blau u. vio- lett glänzend	1	gelbliches Pg.	saure  -	I
Melitaea adippe	Obarseite	rothbraun	stark verdunkelt, altdachziegel- frbg.	rostfarbig, gegen die Bs. hin orangefrbg. aufgebellt, stellws. Intrfrzf.	extrh. honig-gelbes Pg.	rothbraun stark verdunkelt, rostfarbig, gegen die extrh. honig- extrh. vollst. honig- extra ex	ständig, die Schpp. werden farblos	Amk. extrh. dotter- gelbes Pg.
	Vorderfigl.	dottergelb rostfrbg.		gelb		extrh.ockergelbesPg.	ı	Amk. extrh. dotter-
Argyanis	Vorderfigi.	umber- braun	rußbraun	gelbbraun	extrh. kein	extrh.umberbraunes extrh. besser Amk. extrh. kein Pg.  als wie Salz- alnre	extrh. besser als wie Salz-	geibes rk. Amk. extrh. kein Pg.
	Hinterfigl. Unterseite	gelbgrün schim- mernd	isabellfrbg.	gelbe und azurblaue Intrfrzfrb.	ò	extrh.ockergelbesPg.	,	ı
Argynnis Aglaja	Unterseite, Flecken	silber- glänzend	hellrauchfrbg.	grau, stellws. weiß-verändert die macht die Schpp.  Schpp. nicht farblos und durch- sichtig	verändert die Schpp. nicht	Schpp. nicht farblos und durch- sichtig	1	wirkt kaum auf die Schpp. ein.
Argynnis Euphro-	Argynnis Oberseite Buphro- syne	rostbraun	stark verdunkelt	rostbraun stark verdunkelt orangeroth, gegen d. extrh.kein Pg. extrh. honiggelb. Pg. Bs. aufgehellt, stell- nur krüme- weis Interfrzfrb, ligen Stoff	extrh. kein Pg. nur krüme- ligen Stoff	extrh. honiggelb. Pg.	ı	Amk. extrh. honig- gelbes Pg.
Satyriden:	Oberseite	weiß bis	umberbraun	weiß schimmernd	1	extrh. citronengelbes	I	i
Melan- agria Galathea		strongeno schwarz	umberbraun, gegen d. Bs. auf- gehellt	rußbraun, Interfrz farben.	nengelbes Pg. extrh. kein Pg.	nengelbes Figment Pg. rußbraun, Interfrz extrh. kein Pg. extrh. schwierig Pg. extrh. Pg. farben.	extrh. Pg.	Amk.führtdasextrh. Pg. erst in grün, dann in oliven- braun über.

	alle Seiten	choko- lade- braun	umberbraun	umberbraun	extrh. kein Pg. extrh. Pg.		extrh. besser Amk. als wie Salz- Pg.	Amk. extrh. kaum Pg.	£
Epine-	Aberaugen	rostbraun	rostbraun rostbraun	rostbraun	extrh. Pg.	extrh. leicht Pg.	,	Amk. extrh. isabell-	<u> </u>
ligea	Hinterfigl., Unterseite	weiß	haselfrbg., gegen d. Bs. hin aufge- hellt	haselfrbg., gegen weißlichgrau schimd. Bs. hinaufge-mernd hellt	l	extrh.weißenSchpp Inhalt	ı	- 1 - 2 - 2 - 2 - 3 - 3 - 3 - 3 - 3 - 3 - 3 - 3 - 3 - 3	
Epine- phele pamphi- lus	Oberseite	okergelb	rostfrbg.	ockergelb glänzend extrh. kein Pg. extrb. leicht Pg.	extrh. kein Pg.	extrb. leicht Pg.	ı	Amk. extrh.leicht Pg. isabellfrbg.	oio
Epine- phele Hyper- anthus	Ober- und Unterseite	umber- braun u. hasel- frbg.	am oberen Ender schwärzlich, im Übrigen umber- braun, gegen die Bs. hin aufge- heilt oft farbios.	schwärzlich, im hellgelbe Interfrz- nur krüme- gelbe Pg. Übrigen umber- frb. braun, gegen die Bs. hin aufge- hellt oft farblos.	extrh. kein Pg. nur krüme- ligen Stoff	satrh. etwas honig- gelbe Pg.	l	Amk, extrh. leicht Pg.	sô
Epine-	Oberseite	umber- braun	rußbraun, s. Zs.	rußbraun, s. Zs. umberfrhg., gegen d. Mitte u. Bs. de Schpp. zunehmend aufge-	l	extrh. honiggelbes Pg.	extrh. besser	1	100 TON 11
Iphis	Unterseite	haselfrbg. haselfrbg.	haselfrbg. glänzend	hellt, stws. Interfrz.	extrh. kein Pg.	extrh. kein Pg. extrh. honiggelbes Pg.	saure	1	Bontongos
Hesperi- den									
	Oberseite	rostgelb		gelbschimmernd. stellws. aufgebellt	extrb. kein Pg.	extrh. kein Pg. extrh. haselirbg. tast olivenfrbg. Pg.	1	Amk. extrh. wenig haselfrbg. Pg.	<del>ير</del> 
Hesperia comma	Oberseite	rußbraun	rußbraun isabellfrbg.	rauchfrbg., am ob. extrh. kein Pg. extrh. olivenfrbg. Pg. extrh. das Pg. s. Zs. Ende oft schwach umberfrbg.	extrh. kein Pg.	axtrh. olivenfrbg. Pg.	extrh. das Pg. s vollständig	s. <b>Z</b> s.	
	Unterseite	gelbgrün	verdunkelt haselur, isabellfrbg.	verdunkelt hasel-citronengelb, fast u. isabellfrbg.	extrh.schwie-extri riggelbes Pg. Pg.	extrh.schwie- extrh. honiggelbes riggelbes Pg. Pg.	1	Amk. extrh. honig- gelbes Pg.	909

Heterocera		Schuppen-		Farbenerscheinung der Schuppe	٠	Verhalten der Schuppenfarbe zu	huppenfarbe	:n2	
Sphingiden	Schuppen	Flügel	im durchfallenden Lichte	im zurückgeworfenen Lichte	Wasser (heiß)	Salzsaure	Salpetersaure	Salpetersaure Ammoniak und Anderem	
ï	ш	Ħ		Δ	A	II.	MIII	IX	
	Vorderfigl., Oberseite	schwärz- lich	schwärzlich, s.Zs. oberes schwär die Bs. braun,	Ende zlich, gegen hin umber- rauchfrbg.		extrh. oliven-extrh. besser als wie grünes Pg. nur Wasser	ı	Amk. extrh. schwie- rig etwas honig- gelbes Pg.	
Acheron- tia Atropos	Vorderfigl., Oberseite	rostbraun	rostbraun oberes Ende ver-rostbraun, stilw. dunkelt, stilw. Interfrzfrb. bläuliche Inter-	u. Isabellifog. rostbraun, stllw. Interfrzfrb.	ı. kein	extrb. olivenfrbg. Pg.	l	Amk. extrh. schwie- rig olivenfrbg. Pg.	
	Unterseite	ockergelb	ockergelb oberes Ende ver- ockergelb, dunkelt, inter- Interfrzfri frzfrbg., s. Zs.	ockergelb, stellws. Interfrzfrb.	P8.	extrh. etwas haselfrbg. Pg.	1	Amk. extrh, ocker- gelbes Pg.	
Smerin-	Hinterfigl., Oberseite	rostbraun rauchfrbg.		rostfrbg., gegen die Bs. aufgehellt	axtrh kain	extrh. olivenfrbg Pg., im reflekt. Lichte	1	Amk. extrh. kein Pg.	
thus populi	Vorderfigl., Oberseite	oliven- frbg.	rauchfrb. g. d. Bs. aufgehellt	d. obere Hälfte kasta- nienbraun, untere		extrh. olivenfrbg. Pg.	ı	Amk. extrh. nicht merklich Pg.	,
	Vorderfigl., Oberseite	oliven- frbg.	rauchfrbg.	venbraun, übrige meligen Sk Theile grau schim- neben wen mernd	Fi si	extrh. besser als wie extrh. gelbes die	wenig Pg., Schpp.	wenig Amk. fårbt das ho- Pg., niggelbe Pg. inten- Schpp. siver	
Smerin-	Vorderfigl., Hinterleib	purpur- roth	Schpp. isabell Schup dr. Bs.		nem rg. extrh. kein Pg. l	purpurroth, extrh. kein Pg. führt das rothe Pg. 2. rosa, gegen verdunkelt extrh., durch Amk.		Amk. extrh. purpur- rothes Pg., durch	
ocellata	Kopf. ovaler Fleck, Haar-	amber- braun	ganz verdunkelt theils hasel-, isabellfrbg.	theils hasel-, theils isabellfrbg.	theils extrh. braungrines Pg.	wird es wieder roun.	ſ	geib Amk. extrh. gelbes Pg.	
	Kopf, Hof des	rauchfrbg.	rauchfrbg, verdunkelt	hellgrau schim- mernd	extrh. rauch- frbg. Pg.	extrh. besser als wie Salzsäure	I	Amk. extrh. isabell- frbg. Pg.	
	Haarschup-								

	Aberauge	himmol- blau	augengrau rauch- frbg.	frbg. grün, haselfrbg. Pg. grün, haselfrbg.		etwasjextrh, besser als wie Sizs., die Schpp. werden durchsich-	l	Amk. verändert die Schpp, kaum	
ocellata	Aberauge	schwarz	rußfrbg.	rußbraun	schwärzlich, extrh. etwe pigmentirter frbg. Pg. Stofftritt aus	extrh. etwas oliven- frbg. Pg.	1	Amk, extrh. isabell- frbg. Pg.	
	Vorderfigl. Oberseite	gelbbraun bis oli-	gelbbraun verdunkelt, gelb- olivenfrbg., bis oli- braun Interfrzfrb, venbraun		extrh. etwas gelbes Pg.	stllws. extrh. etwas extrh. besser als wie gelbes Pg. Wasser	i	Amk. extrh. oliven- frb. Pg.	
Deile- phila elpenor	Oberseiten	rosafrbg.	rauchfrbg.	rosafrbg., stilw. In- terfrzfrb.	extrh. etwasi honiggelbes Pg.	stilw. In-extrh. etwas extrh. gelbes Pg., honiggelbes mit Amk. wieder Pg. roth werdend	1	konc. Saure u. Erwarmen verändern das gelb gewordene Pg., so dass es durch Amk. nicht wieder roth wird.	Tourne Bo can mount
Sphinx	Oberseiten	grün	verdunkelt, grün, l g. d. Bs. hin rauchfrbg. auf-	verdunkelt, grün, lauchgrün, g. d. Bs. extrh.schwie- verwandelt das Pg. g. d. Bs. hin bis zu weißlich auf- rig gelblich- in orange u. extrh., rauchfrbg. auf- gehellt grünes Pg. mit Amk. wird es gehellt	extrh.schwie- rig gelblich- grünes Pg.	rerwandelt das Pg. in orange u. extrh., mit Amk. wird es wieder griin	ı	Amk. extrh. grün- liches Pg.	
Nerei	Vorderfigl. Oberseite	rosafrb.	:	schwach rosafrbg., g. d. Bs. hin schwach weißl., fast durchs.	extrh. nicht merklich Pg.	macht die Schpp.	ı	Amk. extrh. nicht merkbar Pg.	
<u> </u>	Vorderfigl. Oberseite Bande und	oliven- grün	verdunkelt, olivengrün	olivengrün, stilws. Interfrzfrb. violett, blau, grün gelb	extrh. etwas gelbgrünes Pg.	extrh. etwas extrh. leichter als gelbgrünes wie nur Wasser Pg.	1	Amk. extrh. oliven- frbg.	
Deile-	Vorderfigl. Oberseite	hasel- bis isabell- frbg.	hasel- bis hasel-bisisabell-hell haselfrbg. isabell- frbg. schimmernd frbg.	hell haselfrbg. schimmernd		extrh. honiggelbes Pg.	1	Amk. extrh. wenig haselfrbg. Pg.	F F
euphor- biae	Vorderfigl. Unterseite	4	verdunkelt, isa-; bellfrbg. Inter- frzfrbg.	isa-zart rosaroth, gegen nter- d. Bas, hin aufge- hellt	extrh. kein Pg.	führt das rothe Pg. in gelbes über, durch Amk. wird es	ı	mit stark konc. Säure extrh. Pg. wird durch Amk. nicht wieder roth	
-	Vorderfigl. Unterseite Flecken	schwärz- lich	gelbbraun	schwärzlich		extrh. Pg.	1	1	0

Heterocera Sphinges. Sphingiden	Stelle der Schuppen II	Schuppen- farbe am Flûgel III	Farbenerschei im durchfallenden Lichte IV	Farbenerscheinung der Schuppe m durchfallenden im zurdekgeworfenen Lichte	Wasser (heiß)	Verhalten der Schuppenfarbe zu: Salzehre Amw	huppenfarbe Salpetersture VIII	uppenfarbe zu: Salpeteraue Ammoniak und Anderem VIII	
Deile- phila euphor- biae	Hinterfigi. Vorderfigi. Unterseite breites Bd.	weinroth, durch Misch. von rosa- u. oliven- frbg. Schpp.	haselfrbg.	am obern Enderosa-extrh. kein Pg. extrh. honiggelbes freg., im Übrigen aus den rosa-extrh. das olivenfrbg extrhirt. Aus den olivenfrbg. Pg. leicht wird kein Pg. extrhirt. Aus den olivenfrbg. Schpp. wird olivenfrbg. Pg. extrhirt. Aus frbg. Schpp. wird olivenfrbg. Frbg. Pg. extrhirt. Frbg. Pg. extrhirt. Frbg. Pg. extrhirt. Frbg. Pg. extrahirt.	aus den rosa- frbg. Schpp. wird kein Pg. extrhirt. Aus den oliven- frbg. Schpp. wird oliven- frbg. Pg. ex- trahirt.	1	extrh. vollst.	extrh. vollst. Amk. extrh. kein Pg.	
Macro- glossa stella- tarum	Vorderleib, Oberseite Unterseite Vorderfigl. Unterseite Vorderfigl. Oberseite Oberleib, Schuppen u. Haare.	umber- braun isabell- frbg. rostfrbg. umber- frbg. silber- weiß	am oberen Ende am oberen Ende mausgrau, gegen d. Bs. haselfrbg.  Jeauchfrbg., ge-schimmert haselfrbg.  gen d. Bs. hasel-rostfrbg. gen d. Bs. aufge-hellt an schmalen Stellen schwärz-lich, sonst hasel-frbg.	am oberen Ende am oberen Ende mausgrau, gegen d. Bs. haselfrbg. Bs. haselfrbg. von Interfrzfrb. durchschg. gen d. Bs. hasel- rostfrbg. gen d. Bs. auge- altdachziegelfrbg. gen d. Bs. auge- altdachziegelfrbg. gen d. Bs. auge- altdachziegelfrbg. stellen schwärz- lich, sonst haselfrbg. lich, sonst haselfrbg.	extrh. kein Pg.	extrh. umberbraunes Pg. extrh. Pg. extrh. umberbraunes Pg.	extrh. besser als wieSalz- sture	extrh. besser Amk. extrh. etwas säure Amk. extrh. etwas oliventrag. Pg. Amk. extrh. etwas oliventrag. Pg. Amk. extrh. spurweise Pg.  diese Species zeichnet sich durch das Vorkommen riesen Schuppen aus, bis Schuppen aus,	,
Zygaeni- den:								olach uber normai	

80.0		Schuppen-	Farbenerschein	Farbenerscheinung der Schuppe		Verhalten der Schuppenfarbe zu	nuppenfarbe	zu:
Arctiden	Schuppen	farbe am Flügel	im durchfallenden Lichte	im zurückgeworfenen Lichte	Wasser (heiß)	Salzešure	Salpetersaure	Salpetersaure Ammoniak und Anderem
H	ш	Ħ	VI	Δ	ΑI	ΔII	VIII	Ħ
	Hinterfigl.	scherben- frbg. bis dunkel- roth	scherben- fleischfrbg. frbg. bis dunkel- roth	wie am Flügel stil- ws. Interfrzfrb., di- chroitisch gelb- blau	extrh. kein Pg.	Pg. ird,	д	mit Bromwasser wird das Pg. ocker- gelb, mit Amk. dann aber nicht mehr
Arctia caia	Vorderfigl. Oberseite	oliven- braun	umberfrbg., oft i gegen die Basis hin stark auf-		extrh. honig- gelbes Pg.	schwierig extrh. extrh. Pg.	I	roth Amk. extrh. honig- gelbes Pg.
	Vorderfigl. Oberseite	weiß bis strohgelb	gehellt schwach umber- frbg., gegen die R bin sufgebellt	gehelit orange schwach umber-weiß schimmernd frig., gegen die R hin aufgehellt	1	extrh. gelblich-wei- ßes Pg.	1	Die Prüfung auf Mu- rexid ist erfolglos
	Hinterfigl. Oberseite, Fleck	schwarz		rußbraun, stllws. In-extrh. kein Pg. extrh. kaum Pg. terfrzfrb.	extrh. kein Pg.		extrh. etwas umberfrbg. Pg.	etwas Amk. extrb. kaum Pg. frbg.
Arctia caja con- stans	Hinterfigl.	purpur- roth	verdunkelt roth	purpurroth	extrh. stellen- weis Pg.	extrh. stellen-führt das rothe Pg. weis Pg. in gelbes über, durch Amk. wird es wieder roth	ı	I
Arctia Hebe	Hinterfigl.	purpur- roth	verdunkelt roth purpurroth		extrh.stellen- weis Pg.	extrh.stellen-führt das rothe Pg. extrh. Pg. weis Pg. in gelbes über, mit Amk. wieder roth.		Amk. extrh. kaum Pg.
	Hinterfigl.	purpur- roth	fleischroth	purpurroth	extrh. kein Pg.	kein führt das rothe Pg. entfärbt die Amk. extrh. fleisch- in ockergelbes über, Schpp.völlig rothes Pg. durch Amk. wird	Schpp.völlig	Amk. extrh. fleisch- rothes Pg.
Arctia purpurea	Vorderfigl. Oberseite	gelb	umberfrbg. gegen rothgelb d. Bs. bin auf- gehellt	rothgelb	extrh. kein Pg.	es Wieder roth extrh. schwierig Pg., entfärbt die die Schpp. werden Schpp. weißlich-gelb, auf Zusatz von Amk.	schpp.	Amk. extrh. honig- gelbes Pg.

			_						
rh. oliven-	Amk.verändert nicht		Awk. extrn. kein Pg.	die Prüfung auf Mu- rexid ist ohne Er- folg	bei Murexidprobe nur gelbliche Fär- bung auftretend, Amk. extrh. allmäh- ligetwas olivenfrbg.	ı	Amk. extrh. kein Pg.	Amk. extrb. kein Pg.	p. zeigen mus, roth
Amk. extr frbg. Pg.	k.verä	, i	Pg.	Prüfur cid ist g	Murex r gelb ng auf nk. exti etwas		k. extr	k. extr	Schpp. chroismu d blau
F. F.	Y I		A A	die Geg	bei bu Am	<del>,</del>			die Dic
extrb. besser als wie Salzs. umberfrbg.	 	ŀ	1	I	entfrbt.	extrh. umber- braunes Pg.	mit konc. Säure wird das Pg. gelb extrh.,	nicht wieder roth	extrh. besser die Schpp. zeigen els Salzsäure Dichroismus, roth u.hellfrbiger und blau
extrh. etwas schwie-extrh. besser Amk. extrh. olivenrig olivenfrbg. Pg. als wie Salzs. frbg. Pg. umberfrbg.	extrh. Pg.gelb, durch Amk. wieder roth werdend	extrh. Pg. gelb, durch Amk. wird die Far-	be nicht verander, extrh. gelbliches Pg., durch Amk. wirdes nicht verändert	extrh. krümeligen Stoff	Pg. gelbbraunes entfrbt.	extrh. kaum Pg.	extrh. kein Pg., das isabell— und umberfrbg. Pg. bleibt unversündert; das rothe Pg. wird gelb, mit Amk. wieder roth ohne auszu-	treten das Pg. wird weiß- gelb, mitAmk. wie- der roth, ohne aus-	i wieder- lindampfen raunes Pg.
							kein		
	extrh. kein	д. 29.			extrh. kein Pg.			extrh. kein	Pg.
umberbraun	stark verdunkelt, purpurroth, g. d. Ba.	gelb, g. d. Bs. hin etwas aufgehellt	strohgelb schim- mernd	weißglänzend	haselfrbg. glänzend	schwärzlich	die einen isabell-exth. und umberfrbg, die Pg. andern scharlach- roth	purpurroth	umberbraun
rußbraun verdunkelt, um-lumberbraun berbraun	stark verdunkelt, roth	dottergelb verdunkelt isa- bellfrbg.	haselfrbg.	aschgrau	aschgrau	schwarz	schwärzlich	ganz verdunkelt purpurroth	schwarz
rußbraun	purpur- roth	dottergelb	weißlich gelb	weiß	grau	schwarz	alt dach- ziegel- frbg.	purpur	schwarz
Vorderfigl. Oberseite	Hinterfigl. Untersette	Hinterfigl.	Vorderfigl. Oberseite	Weibchen, alle Seiten	Mannchen, alle Seiten		Vorderfigl. Oberseite	Hinterfigl.	Hinterfigl. Oberseite
	Arctia	Villica			Spilo- soma mendica		Euprepia	fuligi- nosa	

	04.31. 3	Schuppen-	Farbenerschein	Farbenerscheinung der Schuppe		Verhalten der Schuppenfarbe zu:	huppenfarbe	# a:
Lipariden	Schuppen	farbe am Flûgel	im durchfallenden Lichte	im surfickgeworfenen Lichte	Wasser (heiß)	Salzsäure	Salpetersture	Salpetersaure Ammoniak und Anderem
1	п	Ħ	IV	٨	ΛI	VII	AIII	Ħ
Dasy- chira pudi- bunda	auf allen Seiten	aschgrau	rauchfrbg., bläuliche und rothe Interfrzfrb.,s.Zs.	heligrau glänzend	extrh.keinPg., verändert d. Schpp. nicht	extrh.keinPg., extrh. nur schwierig konc. Säure verändert d. Schpp. nicht gelbbraune Pg.	8 8	Amk, verändert die Schpp, nicht merk- lich, extrh, wenig haselfrbg. Pg.
Orgvia	Oberseiten	umber- frbg.	oberes Ende verdunkelt, Basis rostfrbg.	oberes Ende ver-oberer Theil umber-extrh. kein dunkelt, Basis frbg., gegen die Bs. Pg., s. Zs. rostfrbg. hin gelbbraun bis haselfrbg. aufgeblit		extrh. wenig oliven- frbg. Pg.	ı	Amk. extrb. etwas isabellfrbg. Pg.
antiqua Männ- chen	Unterseiten	isabell- frbg, fast roth	oberes Ende ver- isabellfrbg. dunkelt, s. Zs.	isabellfrbg.	extrh. kein Pg.	extrh. kein Pg. extrh. isabellfrbg.Pg.	1	Amk. extrh. kaum Pg.
	Oberseiten, Vorderfigi.	weiß	haselfrbg., isabellfrbg., am obern Endeverdunkelt	augengrau, weiß	verändert wenig die Schpp.	macht die Schpp. farblos	1	1
Orgyia antiqua Weib- chen	alle Seiten	strongelb	grau, die schma- len haarförmig. Schpp. schwärz- lich	grau, die schma-weiß-schimmernd len haarförmig. Schpp.schwärz- lich	verändert kaum das Aussehen d. Schpp.	oxtrh. gelblich-wei- extrh. besser Ges Pg. und ande- als wie Salz- ren Stoff gelb	extrh. besser als wie Salz- säure honig- gelb	1
Leucoma	alle Seiten	silber- weiß	hellrauchfrbg.	augengrau u. weiß- glänzend	wirkt nicht merklich auf d. Schop, ein	macht die Schpp. farblos	Schpp. wirkt schnel- ler als wie Salzsäure	I
salicis	Beine	schwarz	schwarz	umberbraun	extrh. kein Pg.	extrh. kein Pg. extrh. kaum Pg.	extrh. schnell umberbrau- nes Pg.	extrh. schnell Amk. extrh. kein Pg. umberbrau- nes Pg.
Porthe-	alle Seiten	silber- weiß	haselfrbg.	weißglänzend	verändert das extrh. Stoff Aussehen kaum	extrb. Stoff	i	l
sia auriffua	Afterhaare	dottergelb dunkel		isabellfrbg.	extrh. kein Pg. extrh. Pg. nt ligem	extrh. isabellfrbg. Pg. nach mehrma- ligem Eindampfen	ı	Amk. extrh. leicht isabellfrbg. Pg.

			•			•	•		
	Amk. extrah. isabell- frbg. Pg. leicht	Amk. extrh. isabell- frbg. Pg.	wie diese Schpp. ver- halten sich auch die übrigen in Folge verschied. Dichte, Gestalt und Stellung mehr oder weniger	Amk. extrh. etwas Pg.	Amk. extrh. etwas Pg.	Amk. extrh. etwas Pg.	ein 4 Jahr altes Exemplar gab an heißes Wasser kein Pg. ab, sondern erst	Amk. extrh. etwas haselfrbg Pg.	) 
	1	1	I	1	1	I	İ	I	I
-	oxtrh. wenig Pg.	extrh, hazelfrbg. Pg.	extrh. altdachziegel- frbg. Pg.	konc. Sture extrh. etwas fleischrothes. Pg.	konc. Saure extrh. umberfrbg. Pg.	macht die Schpp. durchsichtig	gelbes Pg. Pg.	extrh. kein Pg. extrh. isabellfrbg. Pg.	extrh. wenig extrh. honiggelbes honiggelbes Pg.
	extrh. kein Pg.				extrh. kein Pg.		extrh. honig- gelbes Pg.	extrh. kein Pg.	extrh. wenig honiggelbes Pg.
	isabelifrbg. u. gelb- extrh.kein Pg. extrh. wenig Pg. braun	frbg.  Pg., erst etw Pg., erst etw bei böheren Erbitzen	auchfrbg. sehr isabellfrbg. gegen d.extrh. kaum schmale Stellen Bs. hin aufgehellt Pg., erst schwärzlich höheren Br. höherem Br.	<b>deischroth</b>	honiggelb	weiß .	haselfrbg.u.isabell- frbg.	•	geblich weiß
	rauchfrbg.	schwarz	rauchfrbg. sehr schmale Stellen schwärzlich	an den langen fleischroth Spitzen verdun- kelt, fleischroth auf der Schup-	pensprette gelbbraun schwärzlich	stark gerillt schwache Inter- frzfrb.	rostfrbg. Schup- penspitzen ver- dunkelt.	rostfrbg.	gelbweiß haselfrbg.
	isabell- frb. und gelb- braun	haselfrbg., schwarz gelb- braun	altdach- ziegel- frbg.	scherben- an frbg. Sp kei	gelbbraun	weiß	altdach- ziegel- frbg.	isabell- frbg.	gelbweiß
	alle Seiten	Oberseite	Vorderfigl. Oberseite	Vorderfigl. obere Seite, Seitenrand	gl. te,		Mannchen, 50 Jahre alt, Oberseite	Unterseite, Männchen	Weibchen, Oberseiten
den	Gastro- pache neustria	Bombyx	Bombyx		Bombyx		Lasio-	campa trifolii	

Zeitschrift f. wissensch. Zoologie. LVII. Bd.

23

		Schuppen-	Farbenerschein	Farbenerscheinung der Schuppe		Verhalten der Schuppenfarbe su:	huppenfarbe	<b>8</b> u:	
Bombyer- den I	Schuppen II	farbe am Flügel III	im durchfallenden Lichte IV	im durchfallenden im surfickgeworfenen Lichte IV	Wasser (heiß)	Salssaure VII	Salpetersaure VIII	Salpetersture Ammoniak und Anderem VIII	
Lasio- campa querci- folia	Oberseite	kastanien- braun	fast schwärzlich.	kastanien-fast schwärzlich. kastanienbraun g. d. extrh. etwas braun aufgebellt aufgebellt braunes Pg.		extrh.alles Pg.,durch Amk. dunkelt es	I	Amk, extrh, kasta- nienbraunes Pg.	
Saturni- den:									
Saturnia	Unterseite	braun	schwärzlich	hellbraun	vas es mk. nnk-	extrh. isabellfrbg. Pg. extrh. besser Amk. extrh. rostfrbg. als wie nur Pg. Slrs. isabellfrbg. Pg. frbg. Pg.	extrh. besser Amk als wie nur Pg. Slzs. isabell- frbg. Pg.	hmk. extrb. rostfrbg. Pg.	
Saturnia pernyi	alle Seiten	isabell- frbg.	verdunkelt, fast isabellfrbg. schwärzlich		ler wird extrh. nur spurweise	extrh. honiggelbes Pg., das durch Amk.	alles Pg. tritt] ockerfrbg. aus	alles Pg. tritt Prüfung auf Murexid ockerfrbg. ohne Erfolg aus Amk.extrh. kaumPg.	
	Vorderfigl.	umber-	ganz verdunkelt rußbraun	rußbraun		extrh. isabellfrbg. Pg.			
	Vorderfigl. Oberseite, Aberauge	N		rußbraun	extrh. kein Pg.	frbg. Pg. Pg. Pg. Pg. Pg. Pg. Pg. Pg. Pg. P	extrh. leicht isabellfrbg. Pg., d.Schpp. werden nicht		
	<u> 8</u>	gelb	schwarz	ockerfrbg.	extrh. honig- gelbes Pg.	oktrh. honig-extrh. honiggelbes gelbes Pg.			
	Aberauges Vorderfigl. Unterseite	gelb	verdunkelt fast schwarz	dottergelb	a. etwas iggelbes	extrh. honiggelbes	l	das Weibchen hat	
Saturnia pavonia minor (Männ- chen)	Vorderfigl. Unterseite, Aberauge	schwarz	schwarz	oberes Ende ruß- braun, gegen d. Bs. hin aufgehellt	80 20	extrah. dunkel isa-extrh. leicht bellfrbg. Pg. Pg., d.Schpg. Pg., d.Schpg. Pg., d.Schpg. Pleiben gefr	extrh. leicht isabellfrbg. Pg., d.Schpp.	keine andern rg. als das Mannchen, sondern nur we- niger Arten, z. B.	
,							a	well doin	

	J						0.10
		Amk. extrh. oliven- frbg. Pg.	I	Amk.extrh.etwas Pg.	mit Amk. dunkelt das extrh. Pg.	Amk. verändert die Schpp. nicht merk- lich	Amk, extrh. wenig honiggelbes Pg.
1	l	oli-extrh. gelb- das liches Pg., nn durch Amk. wird es			1	I	extrh. das Pg. besser als wie Salz- säure
Pg. führt das rothe Pg. in gelbes über und extrh. Mit Amk. wird es wieder roth	extrh. etwas honig- gelbes Pg. das durch Amk. wieder roth wird		I	extrh. gelbliches Pg., extrh. leicht mit Amk. wird es citronengel-braunroth bes Pg.	extrh. besser Pg. als wie nur Wasser	durch verd. Säure verlieren d. Schpp. die Rosafarbe	extrh. etwas honig-extrh. des Pg. Amk. extrh. wenig gelbes Pg. honiggelbes Pg. wie Salz-säure
extrh. kein Pg.	extrh. gering fleischfrbg. Pg.	extrh, oliven- frbg, Pg.	extrh. hell honiggelbes Pg., durch Amk. wird es dunkler	extrh. fast kein Pg.	extrh. fast kein Pg.		
schwärzl., gegen d. Bd. hin aufgehollt roth	roth	gelbgrün u. oliven-extrh, oliven-extrh. leichter frbg. Pg., venfrbg. Pg., etwas rothbra wird durch Am	rosafrbg.	kastanienbraun g. d. extrh. fast Bs. hin geblich- weiß aufgehellt	honiggelb	schwach rosaroth glänzend, oft fast weißlich	olivenfrbg. glänzend Pg.
schwarz sch <b>warz</b>	verdunkelt roth roth	haselfrbg.	frbg. rauchfrbg.	rauchfrbg.	ganz verdunkelt honiggelb	unteres Ende	durchsichtig, oberes Ende verdunkelt.
schwarz roth- braun	roth	oliven- frbg.	hellrosa- frbg.	roth- braun	gelb	rosafrbg.	umber- braun
er e e e e	Hinterfigl. Unterseite	Ober- und Unterseiten	Unterseiten	Leib, meist haarförmige Schpp.	Leib	Vorderfigl. Oberseite	Vorderfigl. Oberseite
		e in	$\overline{}$	Saturnia cecropia	Saturnia   Yamamai   Cyamato-	phoriden:	Thyatira batis

23\*

		C.hunnon-	The state of a second s	Rarbonorschoinnn gor Schunne		Verhalten der Schunnanfarhe zu:	hunnanfarha	
Noctuiden	Stelle der Schuppen	farbe am Flügel	im durchfallenden	im zurückgeworfenen Lichte	Wasser (heiß)	Salzsäure	Salpetersaure	Salpetersure Ammoniak und Anderem
I	п	ш	IV	Δ	VI	VII	АШ	Ħ
	Vorderfigl. Oberseite, Mondfleck	haselfrbg. gelb weißlich	haselfrbg, haselfrbg, oberes strohgelb isabell- gelb Ende verdun- frb, am obern En weißlich kelt kastanienfrbg, sk	음등숙	extrh. kein Pg.	extrh. kein Pg. extrh. etwas oliven- frbg. Pg., mehr mit konc. Säure	ı	Amk. extrh. etwas rauchfrbg. Pg.
Phalera buce-	Vorderfigl. Oberseite	grau glänzend			verändert das l Ausseben nicht	verändert das konc. Säure extrh. Aussehen haselfrbg. Pg. spurnicht	I	Amk. extrh. isabell- frbg. Pg.
phala	Unterseite	sahne- frbg.	haselfrbg.	u, weiß ernd	extrh. kein Pg.	extrh.keinPg. verd. Saure macht die Schpp. durch-	1	Amk. extrh. kaum Pg.
	-					sichtig, konc. Säure extrh. den Schpp inhalt		
oct uae Acronyc- tiden:								
	Vorderfigl. Oberseite	altdach- ziegel- frbg.	schwärzliche Längsstreifen, d. sichg. d. Bs. hin. verschmälern u.	am obern Endelisabellfrbg., gegen d. schwärzliche Bs. hin grau glän- Längsstreifen, d. sich g. d. Bs. hin. verschmälern u.		extrh. Pg. honig- bis braungelb	ı	Amk. extrh. etwas umberfrbg. Pg.
Agrotis pronuba			aufhellen, oben Intrfzf. bläulich u. rothbraun		extrh. kein Pg.			
	Hinterfigl. Oberseite	ockergelb	haselfrbg.	ockerfbg., Intrfrzfrb. schimmern durch		extrh. isabellfrbg. Pg.	I	Amk. extrh. kaum Pg.
	Hinterfigl. Oberseite, Bander	schwarz	weißgrau, gegen schwärzlich d. Bs. hin aufge- hellt	schwärzlich		konc. Säure entfärbt konc. Säure die Schpp. allmäh- entfärbt di lich Schpp. leich	0 +2	Amk. extrh. kein Pg.
Hadeni- den:							•	
Mame-	Vorderfigl. Oberseite, Nierenfleck	weiß	oberes Ende rost-weißgrau schim- braun, bläuliche mernd, oft Inter Intrfrzfrb., s. Zs. frbg.	beres Enderost-weißgrau schim- braun, bläuliche mernd, oft Interfrz- Intrfrzfrb., s. Zs. frbg.		extrh. etwas hasel- frbg. Pg.		-

	extrh. dotter-Murexidprobe ohne gelb Erfolg, nur starke Gelbfärbung	extrh. Fg., die Amk. extrh. kein Pg. Schpp. werden hell	Amk. extrh. isabell- und olivenfrbg. Pg.		Amk. extrb. etwas schwierig isabell- frbg. Pg.	umberfrbg., g. d. Bs. extrh. kein Pg. extrh. etwas oliven-extrh. leicht Amk. extrh. allmäh- hin oft ganz aufge- hellt, stilw. intritz- frbg.		Amk. extrh. wenig isabellfrbg. Pg.	Amk. extrh. isabell- frbg. Pg.
Catth.besse als wie Salzsäure	extrh. dotter gelb	extrh. Pg., die Schpp. wer- den hell	1		extrh. leicht isabellfrbg. Pg.	extrh. leicht gelbbraunes Pg.		ı	1
frbg. Pg.	extrh. olivenfrbg.		extrh. besser als wie nur Wasser, durch Amk. wird das Pg. dunkler		extrh. besser als wie Wasser, das Pg. wird durch Amk. dunkler	extrh. etwas oliven- frbg. Pg., durch Amk. wird es dunk- ler		extrh. honiggelbes Pg.	extrh. honiggelbes Pg.
textrh. koln Pg.	extrh. kaum Pg.	extrh. kein Pg.	extrh. wenig hellgelb- grünes Pg.		extrh. gelbes Pg.	extrh. kein Pg.			F. 68
schwärzlich, gogon textrh. kein extrh. etwas umber-foxtrh. besser die Bs. aufgeheilt in Pg. frbg. Pg. grau, stilw. Intrfrz-frb.	augengrau, geblich, extrh. kaum u. geg. d. Bs. bin Pg. augebellt	umberbraun bis schwärzlich	purpurroth		gelb glänzend, g. d. extrh. gelbes extrh. besser als wie extrh. leicht. Bs. hin weißlich- Pg. Wasser, das Pg. isabellfrbg. gelb wird durch Amk. Pg. dunkler	auchfrbg., am umberfrbg., g. d. Bs. obern Ende hin oft ganz aufgestarkverdunkelt hellt, stillw. intrfrzfrbg.		rostbraun ganz verdunkelt, am obern Ende rostgegen d. Bs. hin frbg., gegen d. Bs. weniger hin weißlich glänzend	1
schwärz schwürzliche in Längsstreifen g. d. Bs. hin sich verschmälernd und verschwin-	4 4		schwärzlich		isabellfrbg., am obern Ende et- was verdunkelt	rauchfrbg., am obern Ende starkverdunkelt		ganz verdunkelt, gegen d. Bs. hin weniger	oberes Ende ver- dunkelt, hasel- frbg.
schwärz- lich	weiß und wasser- grün	schwarz	violett		gelb	braun		rostbraun	grau- braun
Vorderiigi. Oberseite	Vorderfigl.	Oberseite	Oberseite		Hinterfigl. Oberseite	Vorderfigl. Oberseite		Vorderfigi. Oberseite	Oberseite
persica- ria	Miselia aprilina		Antho- phila senea	Brephi- den :	Brenhos	puellae	Orthori- den:	Scolio-	libatrix

Cucullio-	Stelle der	Schuppen- farbe am		Farbenerscheinung der Schuppe		Verhalten der Schuppenfarben zu	happenfarben	: 22 -
ı	Scauppen	Flügel	im aurchrailenaen Lichte IV	im zuruckgeworrenen Lichte	Wasser (heiß) VI	Salzeture VII	Salpetersäure VIII	Salpetersaure Ammoniak und Anderem VIII
Cucullia	Oberseite	rußbraun	ı	1	extrh. kein Pg.	extrh. gelbliches Pg. durch Amk. wird es dunkler	1	
Plusiden: Plusia	Vorderfigl. Oberseite	goldfrbg.	ohne Glanz durchsichtig	gelbgrün, Intrfrzfrb. verändert die verändert die Inter- Interfrzfrb. frzfrb. nicht	verändert die Interfrzfrb. nicht	verändert die Inter- frzfrb. nicht	l	I
chrysi-	Vorderfigl. Oberseite	bräunlich	rauch-und hasel- frbg.	bräunlich rauch- und hasel- interfrzfrbg., sonst gelbbraun, gegen d. Bs. hin aufgehellt	extrh. kaum Pg.	extrab. olivenfb. Pg. durch Amk. dun-	I	Amk. extrh. kaum Pg.
den:	Hinterfigl.	roth	isabellfrbg., s. Z. purpurroth	purpurroth		verwandelt das rothe Pg. in strohgelbes, durch Amk. wird es wieder roth	i	Amk. extrh. rothes Pg.
Katocala electa	Vorderfigl. Oberseite	isabell- bis um- berfrbg. grau	isabellfrbg., am obern Ende stark verdunkelt isabellfrbg.	am obern Ende umberbraun, gegen d. Bs. hin aufgehellt haselfrbg., gegen das obere Ende fast		extrh. kaum extrh. besser als wie Pg.;	macht die Schpp. nabezu farblos	Amk. extrh. hasel- frbg. Pg.
	Hinterfigl. Oberseite	rußbraun	rußbraun bläul, schwarz, gegen d. Bs. hin umberfrbg.	umberfrbg., gegen d. Bs. hin aufgehellt, reichlich interfrz- frbg.		extrh. beträchtlich, konc. Säure ohne dass die Schpp. farblos wer- den den a. farblos n. farblos	konc. Säure macht die Schpp. durchsichtig n. farblos	Amk. extrh. etwas umberfrbg. Pg.
Geometriden: Geometra tra papilio-	alle Seiten	wasser- grün	oberes Ende undurchsichtig schwärzlich, g. d. Bs. in haselbraune Längstreifen auslauf.	oberes Ende un-schwach wassergrün extrh. merk-macht die Schpp. durchsichtig schimmernd, s. Zs. lich gelb- durchsichtig und schwärzlich, g. d. Bs. in haselbraune Längs-streifen auslauf.	extrh.º merk- lich gelb- grünes Pg.	macht die Schpp. durchsichtig und farblos	ı	Amk. extrh. honig- gelbes Pg.

	ь	ung ogani	Monutun	o uca ratue	AOR TROOF	vienseni	then r		100
Amk. verdunkelt das gelbe Pg.	Amk. führt das gelbe Pg. in grünliches über	Amk. extrh. kein Pg.	Amk, extrh, oliven- frbg. Pg.	Amk. extrh. kein Pg.	Amk. extrh. nicht Pg.	I	Amk. extrh. nur schwierig das Pg.	Amk. extrb. kein Pg.	- Amk. extrh. gelb- braunes Pg.
1	1	ı	I	I	1	I	extrh. voll- ständig das	extrh. leicht fast vollstän- dig das Pg.	i,
verwandeltdasgelbe Pg. in fleischfarbe- nes	konc. Säure extrh. das Pg. vollständig	extrh. kein Pg. macht die Schpp. durchsichtig	extrh. schnell das Pg.	extrh. Pg.	extrh, gelbes bis braunes Pg.	verandert die macht die Schpp. Schpp. nicht farblos, Stoff tritt	extrh. honiggelbes Pg.	extrh. umberfrbg. Pg.	konc. Säure extrh. Pg.
extrb. kaum honiggelbes Pg.	extrh. citro- nengelbes Pg.	extrb. kein Pg.		extrb. kein Pg.	extrh. kein Pg.	verändert die Schpp. nicht	extrh. gelbes Pg.	extrh. kein Pg.	
orangegelb	schwachgelb bis schwefelgelb geg. d. extrh. citrofast durchsich. Bs. hin zwischen nengelbes tig farblos gelben Streifen Pg. durchsichtig farb.	weiß glänzend	rostbraun isabellfrbg, g. d. gelb, geg. d. Bs. hin extrb. rost-Bs. hin farblos farblos durchsich- frbg. Pg. durchsichtig	-	rußbraun umberfrbg., g. d. kastanienbraun, g. d. extrh. kein Pg. extrh. gelbes bis Bs. hin aufge- Bs. hin rauchfrbg. hellt	hellgrau glänzend	redunkelt isa- dottergelb, g. d. Bs. extrh. gelbes extrh. honiggelbes bedderkeg gegen hin glanzend aufge- Pg. Pg. Pg.	umberfrbg., g. d. Bs. extrh. kein Pg. extrh. umberfrbg. hin weiß glänzend Pg.	Bs. hin aufgehellt Pg.
umberbraun	schwachgelb bis fast durchsich- tig farblos	oberes Ende rauchfrbg., g. d. Bs. hin durch- sichtig farblos	isabelifrbg., g. d. Bs. hin farblos durchsichtig	oberes Ende um- berfrbg., g. d. Bs. hin aufgebellt bis fast farblos	umberfrbg., g. d. Bs. hin aufge- hellt	theils haselfrbg. theils durch-	verdunkelt isa- bellfrbg, gegen d Bs. hinfarblos	<b>-</b>	durchsichtig, von haselfrbg. Längsstreifen durchzogen
orange- gelb	citronen- gelb	weiß	rostbraun	umberfrb.	rußbraun	weiß	gelb	umberfrb.	fleisch- roth
Oberseite	Ober- und Unterseiten	Vorderfigl. Oberseite	Hinterflgl. Oberseite	Oberseiten	Oberseite	Oberseite Hinterfigl.	Oberseite Vorderfigl.	Oberseite Vorderfigl.	Ober- und Unterseiten
Enno- mos prune- riana	Enno- mos crataegi		Geo- metra melana-	ei e	Fidonia pinaria		Geo- metra	laria	Idaea fibrica-

Geome- triden I	Stelle der Schuppen II	Schuppen- farbe am Flügel III	Farbenerschei: im durchfallenden Lichte IV	Schuppen- Far beneracheinung der Schuppe farbe am im durchfallenden im surdekgeworfenen Lichte  III IV	Wasser (heiß) VI	Verhalten der Schuppenfarbe su: Salzahure Salpetershure Amu VIII VIII	nuppenfarbe Salpetersane VIII	uppenfarbesu: Salpetershure Amnonisk und Anderem VIII
Idaea fibrica- ria	Oberseiten	haselfrbg.	durchsichtig, von haselfrbgen Langsstreifen durchzogen	haselfrbg. durchsichtig, von strohgelb glänzend extrh. kein haselfrbgen Längsstreifen durchzogen	extrh. kein Pg.	macht die Schpp. durchsichtig	1 .	Amk. extrb. oliven- frbg. Pg.
Mikro- lepidop- teren :								
Tinea	Vorderfigl. Oberseite	augen- grau	haselfrbg.	weiß	wirkt nicht	extrh. isabellfrbg. Pg., es tritt Stoff	ı	Amk. extrh. den Schuppeninhalt
evony- mella	Vorderfigl. Unterseite	aschgrau aschgrau		aschgrau glänzend	merklich ein	extrh. haselfrbg. Pg., Schpp. werden farblos	1	Amk. extrb. etwas Pg.

## In der Tabelle angewandte begriffliche Abkürzungen.

Es wird vorausgesetzt, dass das Farbenmuster der unter-Schmetterlingsspecies suchten dem Leser gegenwärtig sei, es ist desshalb die Stelle, welcher die Schuppen entnommen wurden, nur so weit bezeichnet, dass kein Zweifel darüber entstehen kann, wenn man die Angaben in Kolumne II mit denen in Kolumne III zusammenhält. Wo für ein Ingrediens nur angegeben ist, »extrahirt Pigment«, ist verstanden. dass wenigstens etwas Pigment und annähernd von der Farbe, wie die Schuppen am Flügel erscheinen, extrahirt wird.

Wenn in der Columne für Salzsäure Löslichkeit des Pigmentes angegeben ist, und in der folgenden Kolumne für Salpetersäure keine Angabe enthalten ist, so versteht es sich, dass das Pigment auch durch diese Säure extrahirbar ist, weil sich dieses Verhalten als ausnahmslose Regel erwiesen hat.

Die Farbenangaben betreffs des extrahirten Pigmentes oder der Veränderung der Schuppenfarbe durch die angewandten Reagentien beziehen sich immer auf die mikroskopische Beobachtung im durchgehenden Lichte, wo nicht Specielleres beigefügt ist.

Die in dieser und später folgenden Tabellen verwendeten Wortabkürzungen sind: Amk., Ammoniak,
extrh., extrahirt,
Flg., Flügel,
frbg., farbig,
Frb., Farbe,
g. d. Bs., gegen die Schuppenbasis,
grüng., grüngelb,
Intrfrzf., Interferenzfarbe,
konc., koncentrirt,
ls., löslich,
m., mit,

Pg., Pigment,
Schpp., Schuppe,
s.ls., schwer löslich,
Slzs., Salzsäure,
Sps., Salpetersäure;
stws., stellenweise,
u., und,
uls., unlöslich,
W., Wasser,
wdr., wieder,
s. Zs., siehe Zusatz.

#### Zusätze zu den Tabellen.

#### Zusatz

#### Pieris brassicae.

Den an den Flügeln dieser Species zur Erscheinung tretenden Farben entsprechend kann man drei Arten Schuppen unterscheiden:

- a) milchweiße (albus),
- b) schwefelgelbe (sulphureus),
- c) schwarze (niger).

Während die Farbenunterschiede a und b am Schmetterling sehr leicht wahrnehmbar sind, ist es fast nicht der Fall beim Betrachten dieser Schuppen (die auch ziemlich gleiche Größe und Form haben), im durchfallenden Lichte unter dem Mikroskop, sie erscheinen alle fast gleichfarbig ockergelb (ochroleucus). Hält man hingegen das durchgehende Licht durch Entfernung des Beleuchtungsspiegels ab, so erscheinen im bloß reflektirten Lichte die Schuppen a weiß wie am Flügel, und nur die Schuppen b ockergelb. (Auch beim Aufhellen mittels Terpentin erscheinen im durchgehenden Lichte a und b gelblich und im reflektirten Lichte die Schuppen a weißlich, die Schuppen b schwefelgelb, also durchweg entsprechend wie ohne Aufhellung durch Terpentinöl.)

Durch dieses Verhalten ist man veranlasst zu schließen, dass auch die am Flügel weiß erscheinenden Schuppen a ein gelbes Pigment enthalten, das aber nur im durchgehenden und nicht im reflektirten Lichte gelb sichtbar ist. Wie sich mittels heißem Wasser aus den gelben Schuppen b ein gelbliches Pigment neben weißer krümliger Substanz extrahiren lässt, so auch aus den Schuppen a, nur ist es etwas weniger intensiv gelb. Das Pigment der Schuppen a erscheint auch nach der Extraktion wie in den Schuppen im reflektirten Lichte, nämlich weiß. Das Pigment der Schuppen b hingegen ockergelb im reflektirten wie im durchgelassenen Lichte. Man hat somit ein charakteristisches Unterscheidungsmerkmal des Schuppenpigmentes von b und a im Verhalten zu reflektirtem Lichte.

Verschiedene Erscheinungen geben auch beide Schuppen a und b, wenn man sie im Proberöhrchen mit heißem Wasser kocht. Ein herausgeschnittenes Stück des Vorderstügels, das nur weiße Schuppen a enthält, färbt das Wasser nicht, und erst beim Erkalten färbt sich letzteres milchigweiß; allmählich setzt sich ein krumliger weißer Niederschlag ab. Verdampft man die Flüssigkeit, so erhält man einen gelb berandeten Eindampfungsrückstand. Kocht man auf gleiche Weise ein Flügelstück, das auch gelbe Schuppen b enthält, so färbt sich das Wasser citronengelb und trübt sich beim Erkalten. Die schwarzen Schuppen c erscheinen unter dem Mikroskope nicht etwa als eine ununterbrochene schwarze Fläche, sondern wie bei andersfarbigen Schuppen sieht man die schwarzen Längsstreifen (verdickte Stellen der Schuppenfläche, Rillen genannt) und die dunkeln Querlinien; die Zwischenräume der dadurch auftretenden Gitterung hat im durchgehenden Lichte einen theils bläulichschwarzen, theils bräunlichen Farbenton, meistens gegen das obere Ende der Schuppe hin viel intensiver als am unteren Ende, im reflektirten Lichte ist der Farbenton durchweg umberbraun.

### Zusatz. Anthocharis cardamines.

Die von heißem Wasser aus den weißen Schuppen extrahirte krümlige Substanz erscheint im durchfallenden Lichte isabellfarbig, im reflektirten weiß. An den weißen Schuppen beobachtete ich, wie auch an denen von Pieris brassicae, einzelne Schuppen, die nach Verdunsten des mit ihnen erhitzten Wassers mit Häuschen krystallinischer Körperchen bestreut waren, während vor Behandlung mit Wasser die Vertheilung derselben in der Schuppe mehr gleichmäßig war, wahrscheinlich ist dies die Substanz, welche die Murexidsarbe liesert.

#### Zusatz. Colias edusa.

Es erscheinen bei Terpentinölimmersion im durchgehenden Lichte die dottergelben Schuppen zwischen orange- und rostfarbig, im reflektirten Lichte gelbgrün; die gelbgrünen Schuppen im durchfallenden Lichte honiggelb, im reflektirten schwach lauchgrün.

#### Zusatz. Rhodocera Rhamni.

Die citronengelben Schuppen erscheinen bei Terpentinölimmersion im durchfallenden Lichte honiggelb, im reflektirten schwach lauchgrun.

An den isabellfarbigen Schuppen des Fleckes der Unterseite treten während des Drehens des Beleuchtungsspiegels schwach orangegelbe, grünliche und bläuliche Interferenzfarben auf.

#### Zusatz.

### Apatura Iris.

Während des Drehens des Beleuchtungsspiegels findet auf den blau irisirenden Schuppen ein stellenweiser komplementärer Farbenwechsel statt von grüngelb in orangeroth (fast rostfarbig), eben so bei den haselfarbigen und braunen Schuppen der Unterseite bläulich in orange. An den weißen Schuppen der Flecken und Ränder der Oberseite findet während des Drehens des Spiegels ein partieller komplementärer Farbenwechsel statt von orange in grüngelb.

## Zusatz. Morpho anaxibia form is.

Die umberbraune Farbe der Schuppen vom Seitenrande der Oberseite des Vorderstigels wird bei seitlicher Stellung des Spiegels fast orangefarbig aufgehellt. Im durchgehenden Lichte schimmern wie durch zufällige Ritzen und Spalten auf vielen dieser Schuppen prachtvolle blaue und violette Interserenzfarben durch, als ob diese Schuppen sich von den andern auf dem größten Theile der Oberseiten himmelblau irisirenden nur dadurch unterscheiden würden, dass sie noch mit einem umberbraunen Pigmente bedeckt sind; hiermit steht in Übereinstimmung, dass viele jener auf dem Flügel azurblau irisirenden Schuppen unter dem Mikroskope wirklich auch oft bis zur Hälfte mit brauner Farbe verdunkelt erscheinen.

Die weißen Schuppen erscheinen bei seitlich schiefer Spiegelstellung ockerfarbig, das ist die Komplementärfarbe zu hellblau, wie sie bei nicht seitlicher Spiegelstellung im durchfallenden Lichte erscheinen; den gleichen Farbenwechsel erhält man auch im polarisirten Lichte beim Drehen des Nikols.

Bei den isabellfarbigen Schuppen findet während des Drehens der Beleuchtungsspiegel komplementärer Interferenzfarbenwechsel statt.

# Zusatz. Vanessa antiopa.

Die rothbraunen Schuppen der Oberseiten sind immer mit schwarzen vermischt und zwar an Zahl zunehmend gegen die Flügelwurzel hin; auf dem Hinterflügel (Oberseite) sind die schwarzen Schuppen weitaus vorherrschend, gegen den Seitenrand bilden sie ausschließlich ein Band von sammetschwarzem Aussehen, in welchem die blauvioletten Schuppen eingebettet sind. An heißes Wasser geben die rothbraunen Schuppen das Pigment leicht ab. Ich hebe dieses Verhalten besonders hervor gegenüber der Angabe meiner früheren Abhandlung, dass dieses Pigment von Wasser nicht extrahirt werde; ich kann mir die damalige Beobachtung nicht anders als so erklären, als dass die Stelle, welcher

ich nur wenige Schuppen entnahm, vorherrschend mit den wasserunlöslichen schwarzen Schuppen vermischt war.

#### Zusatz. Vanessa atalanta.

Die weißen Schuppen befinden sich am Vorderstügel an auf Oberund Unterseite einander entsprechender Stelle. Im durchfallenden Lichte treten die verdickten Stellen der Schuppe als parallele Längslinien (Rillen) auf der theils hasel-, theils himmelblau-, theils wassergrünfarbigen Schuppensläche hervor. Im reslektirten Lichte erscheinen diese Schuppen hellgrau undurchsichtig und wie von lilasarbigen wassergrünen und gelblichweißen Farbentönen angehaucht. Stellenweise schimmert lebhaft glänzende himmelblaue Interferenzsarbe durch, ganz von derselben Pracht, wie sie bei dem großen exotischen Falter Morpho anaxibiasormis an sast der ganzen Oberseite der Flügel dem unbewassneten Auge erscheint.

Auch bei den schwarzen Schuppen schimmern prachtvolle Interferenzfarben im reflektirten Lichte. Bei Anwendung stärkerer Objektivsysteme ist all diese Pracht verschwunden.

## Zusatz. Epinephele Iphis.

Die umberbraunen Schuppen zeigen im durchfallenden Lichte stellenweise Interferenzfarben. Ein wechselndes Interferenzfarbenspiel lässt sich auch schon an den Schuppen auf dem Flügel wahrnehmen, wenn man dem ausgespannten, von den Sonnenstrahlen beleuchteten Schmetterlinge z. B. durch Herumdrehen der Stecknadel verschiedene Stellungen zu den Lichtstrahlen giebt. Unter dem Mikroskope zeigen sich, besonders nachdem man über der Schuppe Wasser abgedampft hat, je nachdem man die Richtung der durchfallenden Lichtstrahlen durch Drehen des Spiegels verändert, nach einander die Interferenzfarben gelb, grün, blau, violett und schließlich die dem Pigmente eigene umberbraune Farbe. Auch Epinephele Hypanthus zeigt solche Farbenerscheinungen.

## Zusatz. Hesperia comma.

Die Schuppen des schwärzlichen radialen spitzdreieckigen Streisens auf der Oberseite des Vorderstügels bestehen aus zwerghaften Schuppchen von kurzer dicker Haarform (Kommasorm).

Im durchfallenden Lichte erscheinen sie ganz verdunkelt, im reflektirten umberfarbig. Mit heißem Wasser geht kein Pigment in Lösung; auch Salzsäure extrahirt keines, die Schuppen bleiben umberbraun. Nach wiederholtem Eindampfen mit Salpetersäure werden die Schuppen haselfarbig.

#### Zusatz.

## Acherontia Atropos.

An den schwärzlichen Schuppen ist im polarisirten Lichte Dichroismus wahrnehmbar.

Die rostbraun aussehenden Schuppen der Oberseite des Vorderflügels erscheinen an den langen Zacken des oberen Schuppenendes im
durchfallenden Lichte ganz verdunkelt (schwarz), die Schuppenspreite
zeigt vorherrschend bräunliche Farbentöne, jedoch machen sich auch
bläuliche Interferenzfarben stark geltend. An den ockergelben Schuppen
treten die Interferenzfarben stark auf, besonders am oberen Schuppenende bläuliche, am unteren röthliche.

## Zusatz. Dasychira pudibunda.

Die aschgrauen Schuppen erscheinen im durchfallenden Lichte rauchfarbig, vielfach zeigen sich zwischen den Längsrillen bläuliche und röthliche Interferenzfarben. Im reflektirten Lichte erscheinen die Schuppen hellgrau glänzend, darunter sind auch solche, die am oberen Ende umberfarbig oder kastanienbraun sind, es sind dies diejenigen, welche das schmale dunkelgraue Band auf der Oberseite des Flügels bilden.

## Zusatz. Orgyia antiqua.

Aus den umberfarbigen Schuppen der Oberseiten extrahirt Wasser kein Pigment, nur erscheint jetzt das vorher verdunkelte obere Schuppenende mit schwach blauvioletten Interferenzfarben, die beim Drehen des Beleuchtungsspiegels in rothgelbe und braune Farbentöne übergehen.

An Stelle der Isabell- und Haselfarbe, welche die weißen Schuppen im durchfallenden Lichte zeigen, treten beim Drehen des Beleuchtungsspiegels hellblaue Interferenzfarben auf.

# Zusatz. Mamestra persicaria.

Die weißen Schuppen erscheinen im durchgehenden Lichte am oberen Ende mit rostbraunen und bläulichen Interferenzfarben, von welchen gegen die Basis hin Längsstreifen auslaufen, während die Zwischenräume farblos sind.

# Zusatz. Katocala electa.

Die rothen Schuppen der Hinterstügel erscheinen im durchfallenden Lichte isabellfarbig, diese Farbe geht beim Drehen des Beleuchtungsspiegels in sleischroth über. Oft ist auch schon an der einen Hälfte der Schuppe blaue Interserenzsarbe sichtbar, die beim Drehen des Spiegels intensiver und glänzender wird, weiter findet dann während des Drehens des Spiegels (oder des Nikols im Polarisationsapparate) eine Vertauschung der Interferenzfarben statt, die Anfangs fleischrothen oder isabellfarbigen werden bläulich, die blauen werden röthlich, es sind dies dichroitische Farbenpaare. Diese Erscheinungen sind schärfer bei mit heißem Wasser oder verdünntem Ammoniak behandelten Schuppen.

Durch Säuren wird das rothe Pigment der rothen Schuppen augenblicklich in strohgelbes verwandelt, das durch Ammoniak wieder roth wird. Durch diese Nachbehandlung mit Ammoniak kann man leichter wahrnehmen, ob die Säure das Pigment auch extrahirt hat oder nicht, da die rothe Farbe viel leichter erkennbar ist, auch bei sehr geringen Mengen, als wie die strohgelbe. Dieses rothe Pigment dieser Noctuidenspecies verhält sich also entsprechend dem von Arctiden, Sphingiden, Zygaenen, aber nicht wie das von Vanessa-Arten.

Die rußbraunen Schuppen der Hinterstügel erscheinen im durchgehenden Lichte bläulichschwarz, gegen die Basis hin umberfarbig aufgehellt, oft ist die ganze Schuppe umberfarbig. Während des Drehens

Zusammenstellung der Löslichkeit der Schmetterlingsschuppen

(Die Farbenangabe bezieht sich auf die

Species-		weiß		ocke	rgelb		gelb		07	ange	rost	farbig		rotk
name	W.	Slzs.	Sps.	₩.	Slzs.	W.	Sizs.	Sps.	₩.	Slzs.	W.	Slzs.	W.	Slas.
Papilio Machaon	_	_	_		_	ls.	l.ls.	l.ls eben so in Amk.	-	_	uls.	uls. ls. in Sps.	-	_
Papilio Protesi- laus		-	-	-	-	_	_		_	-	-	_	_	-
Papilio Euryme- des	-	_	-		_	_		_	—		_	_	-	_
Papilio Hector	-	-	-	-	_		_	-		_	_	_	-	_
Thais ru- mina		_			_	uls.	uls.	ls. in Amk. uls.	-	_	_		-,	_

des Beleuchtungsspiegels hellt sich die schwärzlichblaue Farbe auf, nimmt bei einem Theile der Schuppen einen grünblauen oder auch an Rothgelb anklingenden Farbenton an, es sind dies Interferenzfarbenerscheinungen; bei völligem Ausschluss des durchfallenden Lichtes erscheinen die Schuppen nur im reflektirten Lichte umberbraun, gegen die Basis hin aufgehellt, an einzelnen Schuppen schimmern aber noch alle Interferenzfarben.

## Zusatz. Geometra papilionaria.

Die wassergrünen (glaucus) Schuppen erscheinen im durchgehenden Lichte am oberen Ende der Schuppe undurchsichtig durch schwärzlich erscheinendes Pigment, das sich weiter in Längsstreifen vertheilt über die Schuppenspreite nach der Basis hin haselfarbig werdend hinzieht. Im reflektirten Lichte erscheinen die Schuppen schwach grün (glaucus) schimmernd, aber nicht ununterbrochen, sondern in derjenigen Abwechslung mit farblosen Stellen, wie sie eben für die Erscheinung im durchgehenden Lichte beschrieben wurden.

pigmente in Wasser, Salzsäure (eventuell Salpetersäure und Ammoniak). Schuppenfarbe, wie sie am Flügel erscheint.)

par	purroth	isabell	farbig	br	sun		schwar	2	oliven	farbig	violett	blau	gı	ān.	grau
w.	Slzs.	₩.	Slza.	₩.	Slas.	W.	Slzs.	Slp.	₩.	Slzs.	Size.	Slzs.	₩.	Slzs.	Size.
_	-	-	_		_	uls.	s.ls. um- ber-	ls. um- ber-	_	1	_	uls.	_	_	_
s.ls.	l.ls. gelb in Amk. wdr.	_	_	<b>-</b> ·	_	-	frbg.	frbg. —	_	_	-	-	-	_	_
is.	roth Is. gelb mit Amk. wdr. roth		_	_	_	uls.	ls. oli- ven- frbg.	1.ls.	-	_	-	-	uls.	ls. gelb	_
uls.	ls. ocker- gelb m. Amk. wdr. roth		_	-	_	-	_	_	_	_	-	-	-		-
s.ls.	is. gelb mit Amk. wdr. rotb	_		_		uls.	ls. um- ber- frbg.	ls. um- ber- frbg.	-	-	_	_	_	-	_

Species- name		weiß	,		rgelb		gelb			ange	<u> </u>	tfarbig		roth
	W.	Slzs.	Sps.	₩.	Slzs.	W.	Slas.	Sps.	W.	81zs.	W.	Slas.	₩.	Slzs.
Parnas- sius Apollo	_			-	_		lgelb ls. m. Amk. oli- ven- frbg.				-	-	_	_
Pieris brassicae	ls. gelb	l.ls.	m. Sps. u.Amk. Mure- xid- frbe.		_	ls.	l.ls.	m.Sps. u.Amk. Mure- xid- frbe.	1	_	_	_	-	-
Anthocha- ris Car- damines	ls.	l.ls	m. Sps. u.Amk. Mure- xid- frbe.	-	_	ls.	l.ls.		l.ls.	l.ls., ohne Far- ben- änder.	ls.	l.ls.	-	_
Colias edusa	_	_	_	Sch	gelbe pp. uls.	ls.	l.ls.	m, Sps. u.Amk. Mure- xid- frbe.			-	_	-	<b>-</b>
Rhodo- cera Rhamni	ls.	l.ls.	m. Sps. u. Amk. Mure- xid frbe.	1	_	ls.	l.ls.	m. Sps. u.Amk. Mure- xid- frbe.	_		_	_	1	-
Thecla betula	uls.	ls.	-	-	-	s.ls.	ls.		8.ls.	ls. gelb	-	_	-	-
Thecla rubi	-	_	-	-	-	_	-	-	-	-	-	-	_	-
Polyom- matus	-		-	-	-	s.is.	ls.	_	ls.	ls.	-	-	_	_ '
virgaurea Lycaena damon	-	<del>-</del>	-	-	-	1	1	-	-	_	uls.	ls. gelb in Amk.ls.	_	_
Danais plexip- pus	-	_	_	_	_		-	_	1	_	l.ls.	l.ls., in Amk. ls.	_	_
Charax Jasius	-		-		_	_	_	_	isa-	l.ls., in Amk. ls., oli- ven-		-	-	_
Apatura Iris	-		-	_	_	-	_	-	_	frbg.	_	-	_	-
Morpho anaxibia- formis	-	-		-	_ ,		-		-	_		-	-	-

				,											
	purroth	isa bel	lfarbig	br	aun		schwa	rz.	oliver	farbig	<b>v</b> iole <b>tt</b>	blan	g	rān	grau
₩.	8lzs.	W.	Slas.	W.	Slm.	₩.	Slas.	Sps.	₩.	81 <b>28.</b>	8128.	Slas.	W.	Slzs.	Slzs.
uls.	wird orange mit Amk. wdr. roth			_	<del>-</del>	uls.	s.ls. um- ber- frbg.	ls. um- ber- frbg.	1		_	_			-
1	-	_	_	_	_	uls.	uls.	ls. m. Sps., in Amk. s.ls.oli- ven- frbg. ls., oli- ven- frbg.		1		1	-		_
1			-	uls.	s.ls. mit Sps. ls.	_	_		-	_	_	-	_	-	_
-	1	ls. braun	_	_	_	_	_	_	-	_	_	_	_		
-	-	_	-	-		uls.	ls., um- ber-			-	_	_	-	_	
-	-	_	-	uls.	ls. gelb	_	frbg. —	-	_	-	_	_	uls.	ls. gelb	-
_	-	uls.	ls.	uls.	ls.	uls.	s.ls.	-	_	-	_		-	-	-
Ī	-	1	_	-	_	_	_	-	_	-	uls,	uls.	-	-	
ı		-		-	_	uls.	ls., oli- ven- frbg.	is. um- ber- frbg.	-	_	1	1			
	-			Ober uls. Unter ls.		-	_	-	-	_	-	-	-	-	
-	-	-	-	uls.	s.ls. in Amk. uls.	-	_	- -	_	-	uls. Infz- frb.		_	-	
-	_	Obernis.   Unteruls.	seite ls. seite ls.	uls.	ls.	-	_	-	-	-	-	-	_	-	

Zeitschrift / wiesensch Zoologie LVII Ri

Species-		Weiß		ocke	rgelb		gelb		ora	nge	ros	tfarbig		roth
name	W.	Slzs.	Sps.	W.	Blas.	W.	Size.	Sps.	w.	Size.	W.	Slzs.	W.	Slzs.
Limenitis populi	uls.	s. ls., gelb	_	-	_	_	_	-	-	_	s.ls.	ls., in Amk. ls.		-
Limenitis sibilla	_	_	_	-	_	uls.	s.ls.	in Amk. ls.,	-		-	_	_	_
Vanessa urticae	uls.	ls,	_	_	-	ls.	ls.	rost- frbg.	_	_	l.ls.	l.ls. orange- gelb	_	_
Vanessa Io				_	1	ls.	l.ls.	_		_	bra l.ls.	unroth		
Vanessa antiopa	ls.	ls.		s.ls.	ls. gelb	-	_	_	-	_	ls.	ls.	_	
Vanessa atalanta	-	_		uls.	s.ls.	-	_	-		_		-	ls.	ls., orange- gelb, m Amk. roth
Melitaea	_	_	_	_	_	_	_	_	_		ls.	l.ls.	_	_
adippe Argynnis papbia	-	_	_	-	-	uls.	is.ok- ker-	-	-	_	gelb —	_	-	_
Argynnis euphro- syne	_	_	_	1	_	1	gelb 	_	_	-	uls.	ls., gelb, in Amk. ls	_	i — i
Melana- gria Galathea	nen-	ls. citro- nen-		_	_	_	_		_	_	-	_	_	
Epinephe- le ligea	gelb —	gelb ls.	-	_	-	_	-	_	-	_	ls.	l.ls.	_	-
Epinephe- le pam- philus	_	_	_	uls.	l.ls., in Amk. ls.	_	_	_	_		_	_	_	_

				T .					T			1			
	purroth		lfarbig		un		schwa			nfrbg.	violett	blau		run	grau
₩.	Slzs.	W.	Slzs.	W.	Slzs.	w.	Slzs.	Sps.	W.	Slzs.	Slas.	Slzs.	W.	Size.	Slzs.
_	_			s.ls. Unte	seite   ls. rseite   s.ls.   —	uls.	s.ls.	ls.	1	1	1 1	-	1	_	_
_	_	uls.	ls., gelb, in Amk. s.ls.	uls.	ls. gelb- lich	uls. Unte	seite  s.ls.,  um-  ber-  frbg.  rseite   s.ls.	ls. um- ber- frbg.	1	_	Interfr	zfrb.	-		
		_	_	_	_	uls. Unte	rseite   s.ls.     rseite	Amk. uls.	1	-	1	-	1	-	_
		_	_			Ober	rseite   uls.   rseite	ls. um- ber- frbg. ls. ls., ha-		-	Interfr	zfrb.	-	_	_
schar Is.	rlachroth ls. orange mt Amk. wieder	_			-	uls.	ls. um- ber- frbg.	sel- frbg. l.ls. um- ber- frbg.	-		Interfi	zfrb.	_		-
_	roth	_	_	_	_	_		_	_	_	_	_	_	_	_
-	_	-	-	ls.	ls.	-	-	-	-	-	_	_	gell uls.	ogrün l ls.	-
	-	-	-	_	-	-	-	_	-	-	_	-	-	gelb —	-
-	_	-	-	=	_	uls.	s.ls.	ls.	-	_		-	-	_	-
-	-	_	-	uls.	ls. ,in Amk.	-	-	-	-	_	-	_	-	_	-
-	_	_	-	-	is.	_	-	_	-	_	-	_	-	_	-
l				1				1			1				1

Species- Name		weiß		ocke	rgelb		gelb		or	ange	rost	rbg.	r	oth
Name	W.	Slzs.	Sps.	w.	Slzs.	W.	Slzs.	Sps.	w.	Slzs.	w.	Slas.	₩.	Slze.
Epinephe- le hyper- anthus Epinephe-	_	  -	_	_	-		_		-	_	_	_	_	-
le Iphis Hesperia Comma	-	-		-	_	-	_	-	-	_	uls.	ls. ha- sel- frbg.		_
Acheron- tia atro- pos	-			uls.	s.ls. ha- sel-	_			-	_	uls.	ls. oli- ven-	-	
Smerin- thus po- puli	_	-	_	-	frbg.	-	-	<b>—</b> .	-	-	uls.	frbg. ls. oli- ven-	-	_
Smerin- thus ocellata	_		_	_	-	-	-	-	-	-		frbg.	-	-
Deilephila Elp <b>e</b> nor	-	_	-	_		-	_	-	-	-	-	_	-	-
Sphi <b>a</b> x Nerei	_	_	-	-	_		-	-	_	_	-	_	ros: uls.	afarbig
Deilephila Euphor- biae	_	_	-	-	-	_	1	-	-	_	-	_	-	_
Macro- glossa stella- tarum		-	-		1	-	_	-		-	1	-	-	_
Zygaena ephialtes	_	-	1	-	-	1	-	_	-	I		_	_	-
Zygaena philipen- dula	-	_	-	-	-	-	-	-	-	-	-	_	_	-
Ino pruni	_	-	-	_	-	-	-		-	-			_	_
Syntomis phegea	-		-			s.is. gelb	ls. mit Amk. ls.	_	-	-		_		-

		Ι				1					<u> </u>		Γ		_
W.	rpurroth   Slas.	w.	llfarbig	W.	aun Lev-	W.	schwar		oliver W.	l Slzs.	violett Slzs.	blau Slzs.	w.	rûn   Slzs.	grau Slzs.
· ·	Sixs.	W.	Size.		Slzs.	W.	Slzs.	Sps.	W.	Sizs.	8128.	Size.	W.	Size.	Sizs.
_	_	_	_	uls.	s.ls. gelb	_	-	_	-	_	_	_	-	_	-
_	-	hase uls.	lfrbg.   ls.   gelb	-	ls. gelb	-	-	-	-	-	_	-	-	-	-
_	_		-	uls.	ls. oli- ven- frbg.	_	_	-	_	_	_	_	gel s.ls.	bgrün ls. gelb	_
_	_			_	-	ls. oli- ven- frbg.	ls.	in Amk. s.ls. gelb	-	_	_	_			-
_		_	_	_	_	_	_	_	uls.	ls., in Amk. uls.	-	_	_	_	_
uls.	ls. gelb, m. Amk. wieder roth	-	_	ls.	l.ls.	s.ls.	ls. oli- ven- frbg.	_	s.ls. grün	ls.	_	ls.	_	_	_
ros ls.	afarbig ls. gelb mitAmk. wdr.roth		_	_	_	-		_	ls. gelb	ls. mit Amk.	-	-	-	_	-
_	——————————————————————————————————————	_	_	-	-	-	_	_	_	ls. —	-	-	s.ls.	ls. gelb mit Amk.	_
	saroth   ls. gelb  m. Amk.	Ì	ls.ho- nig- gelb	_	_	uls.	ls.	· —	ls. gelb-	ngrün  ls. m.  Amk.	-	_	_	grün —	
_	wdr.roth	uls.	ls. mit Amk. ls.	uls.	ls.m. Amk. s.ls.	_	_		grün —	ls.	١	-	_	_	_
_			1	-		uls.	lŝ.ho- nig- gelb	_	-	1	1	-	1	_	-
uls.	ls. gelb m. Amk. wdr.rotb	-	-	_	_	-	_	_	-	_	_	_	_	_	-
_	_	-	_	_	_	-	_	-	_	_	-	-	uls.	ls. honig- gelb	-
			_	_	-	-	_	_	_	_		i.Ws. uls.,i. Slzs. is. gelb	_	_	_

														<del></del>
Species- name		weiß		ocke	rgelb		gelb		or	ange	rostf	arbig	1	roth
20110	w.	Slzs.	Sps.	w.	Slzs.	W.	Slzs.	Sps.	W.	Slz.	W.	Sps.	₩.	Slzs.
Calli- morpha domi- nula	ls.	_		uls.	ls.ha- sifbg. Amk. uls.	-	_	1	_	1	_	_	Obersei ls.   Unter uls.	fischfbg. signal war Amk.
Arctia caja	-	ls. gelb- lich weiß		_	_	-	_	_	_	_	-	_	uls.	macht ockerg.,m. Amk. wdr. roth.
Arctia caja constans	_	_	_	-		-	_	_	_	_	_	-	stel- lenws. ls.	ls. gelb, mit Amk. wdr. roth
Arctia purpurea	-		-			uls.	s.ls. gelb mit Amk. wdr. roth	ent- färbt i. Amk. Is.	-	_		_	uls.	macht ockergelb mit Amk wdr. roth
Arctia villica	-	-	-	weiß uls.	lichg. ls. m. Amk. uls.	uls.	ls.	mit Amk. uls.	-	_	_	_	-	_
Arctia Hebe	_	_	-	_	—	_	_	_	-		_	_	stel- lenws. ls.	ls. gelb mit Amk. wdr. roth
Spilosoma mendica	uls.	Stoff ls.	-	-	-	-	_	_	-	_	_	_	-	-
Euprepia fuligi- nosa	_	_	-	-	_	_		_	-	_	_	_	-	-
Dasychira	_	-	-	_	_	_	_	-	_	_	<u> </u>	<u> </u>	<b> </b>	-
pudi- bunda Orgyia antiqua Männ-	uls.	ent- färbt		_	_	_	_	_		_	_	_	_	-
chen Leucoma salicis		weiß Pg.	-	_	_	_	_	_	_	_	_	_	-	_
Porthesia auriflua		uls.	-	_		uls.	ls. isa- bell- frbg.	_		_	_	_	_	
Gastro- pacha neustria	-	_	_		_	_	_	-	-	_	_	_	_	_
Bombyx rubi	_	_	_	_	-	1	_	_		_	_	_	_	_

	purroth	isabel	lfarbig	br	aun		chwarz	·	oliver	farbig	<b>v</b> iol <b>et</b> t	blau	l g	rtin	grau
w.	Slzs.	w.	Size.	₩.	Slas.	₩.	Slzs.	Sps.	w.	S128.	Slzs.	Slas.	w.	Slas.	Slas.
_				_	_	uls.	uls.	in Amk. uls.	-	_	_	_		_	<u> </u>
_	_	_	_	_		uls.	uls.	ls.	ls. gelb	is. in Amk.		_	-	_	-
		-	-	_	_	_	_	-	_	ls.	_	_	_	_	_
_		-			_		_	_	_	_	-	-	_	_	-
uls.	ls., gelb, m. Amk. wdr.	_	_	_	i —		_	_	-	_	_	-	-	_	_
	roth —	_	_	_	_	-	_	_	-	_	_	-	-		-
_	_	_	_	_		uls.	s.ls.	ls. um- ber-	-	_	_	_	_	_	Stoff ls.
uis.	macht weißglb., m. Am. wdr.roth		_	_	_	uls.	s.ls. um- ber- frbg.	frbg. ls.		_	-	-	_	_	
_	_	_	-	_		_	-	-	_	_	-	_	_	_	s.ls.
-	-	uls.	ls. in Amk.	uls. in Amk.	s.ls. oliv fr bg.	_	_	_	-	_	_	-	_		-
_	_	-	uls.	s.ls.	_	_	_	_	_	_			_	_	-
	_	-	_	_	_	_			_	_	_	-	-	_	
	_	uls.	s.ls., in	-	_	-	-		-		_	_	-	_	=
		-	Amk. ls.	_	_	s. ls.	ls.ha- sel- frbg.	1	_	-	_	-	-		_

Species- Name		weiß		ocka	rgelb		gelb		or	ange	rosti	arbig	ro	th
Name	₩.	Slzs.	Sps.	W.	Slzs.	₩.	Slzs.	Sps.	₩.	Slzs.	w.	Size.	w.	Slzs.
Bombyx quercus	-		-	_	_	_	-	-	_	-	fr	hziegel- bg.	_	_
Bombyx catax	-	uls.	-					-		_	fr	1s. hziegel- bg.  ls. um-   ber-	_	-
Lasio- campa trifolii	_	_	-	1		gelb s. ls. honig- gelb	weiß ls. honig- gelb	_	_	-	fr ls. honig-	frbg. hziegel- bg.   ls.	_	-
Lasio- campa querci- folia	_	_	-		_	1				_	gelb —			-
Saturnia pyri		-	-	_	1	_	-		-	_	_	-	_	-
Saturnia pernyi	_	_	-	-		_	_	-	-	_	_	_	_	-
Saturnia pavonia minor 3	-	<u> </u>	-	_		ls.	ls.		_		rost uls.	rbg. ls. gelb mit Amk. wdr.	s. ls. fleisch- frbg.	geib,m Amk wdr.
Saturnia cynthia	1		_	-	-	-	-	-			rosa ls. gelb	roth frbg.		roth —
Saturnia cecropia	+	_	_	-	1	-		-	_	-	rosth s.ls.	raun ls. inAmk.	-	-
Saturnia yama- may	1		-	s. l <b>s</b> .	ls.	-		-	-			ls.	-	-
Thyatira batis	+	_		-	_	-	-	_	_	_	_	_	rosa uls.	ont- färbt
Phalera buce- phala			-	-	-	sahne uls.	frbg. ls.	-			_	_	-	_
Agrotis pronuba			-	uls.	ls.						altdach frl uls.	ziegel- og. ls. honig- gelg		-

_				_											
_	purroth		llfarbig		braun		schwarz			nfarbig	violett	Bald		rtin .	grau
W.	Sizs.	W.	Slzs.	W.	Slza.	₩.	Size.	Sps.	W.	Slzs.	Slas.	Slzs.	₩.	Slzs.	Sizs.
_	_	_	_	_	_	-	_	_		_	_	-	-	-	
_					_				uls.	brau ls. fleisch- roth	_		_		_
_		uls.	ls.	_	-	_	_	_	_		_	_	-	_	-
-	_	_	_	s.ls.	ls. in Amk. is.			-	_	_		_	-	-	_
_	-	_	_	ls. hell- gelb	ls. in Amk. ls.	-	_	_	-	-	_	-	-	-	
	-	s. ls.	ls. honig- gelb		_	-	-	-	-		_	-	-	_	_
_	_	-		uls.	ls. isa- belifrbg.	uls.	ls.	l. is.	_			_	_		
_	_	_			_	-			ls.	l.ls. oliven- frbg. mit Amk. röth- lich	1				_
-	-	_	-	-		_		_	-		_	-	-	_	-
				_	_	-		_	_	_	_			_	
	_	_	_	uls.	ls. honig- gelb	-	_	_	_			_		-	
		uls.	ls.	_		-	_		_	_		-			ls.ha- sel- frbg.
		_		_	_	uls.	ls.		-	_		_	_	_	_

Species- Name		weiß		ocke	rgelb		gelb		or	ange	rosti	arbig	r	oth
Name	w.	Sizs.	8ps.	W.	Slzs.	₩.	Slzs.	Sps.	w.	Slzs.	₩.	Slzs.	W.	Slas.
Mamestra persi- caria	uls.	ls. hasel- frbg.	ls.	_	_	-	_	_	_	_		_	_	-
Miselia aprilina	uls.	ls. oliven- frbg.	-	-	_	_	_	_	!	-	_	_	_	_
Anthophi- la aenea		_	-	_	-	_		-	-	_			_	_
Brephos puellae	1	_	_	1	-	ls.	l, ls.	-	- •	_	_	_	-	_
Scoliop- terix libatrix	_		_	_	_	_	_	-	-		uls.	ls. honig- gelb	-	_
Cucullia verbasci		_	-	-	-	_		_	_	-	_	_	_	-
Plusia chrysitis	_	-		-	_	gol Kein F	dfrb. Pigment	-	-	_		-	-	_
Katacala electa		_				-					_		uls.	macht strob- gelb, mit Amk. wider roth
Geometra papilio-	-	_	-		_	_	_	-	-	-	-		_	_
naria Ennemos pruner-¦ iana	_	_	-	-	_	_	_	_	s.ls. ho- nig-	macht fleischrot	_	_	_	- 
Ennemos crataegi	-	_	-	_	_	ls. citro- nen-	ls. mit Amk. grün	ب	glb. .—	-	_	-	-	<b>-</b> 
Geometra melana- ria	uis.	macht durch-			_	gelb —	_	-	-	-	ls.	l.ls.	_	-
Fidonia pinaria	_	sichtig —	-	_	_	_	-	-	-	_		-	_	-
Idaea fibricaria	_	_			_	_	_	_	-	_	_	_	fleise uls.	ls., in Amk ls.

DUT	urroth	isabe	llfarbig	1	raun		schwarz		olive	nfarbig	violett	blau	,	rtin	grau
w.	Slas.	₩.	Slzs.	w.	Slzs.	w.	Slzs.	Sps.	w.	Slzs.	Slzs.	Slas.		Blzs.	Slzs.
_	_	_	_	_	-	uls.	ls. um- ber- frbg. ls.	l.ls. in		_	_	_	_	1	was- ser- gr. ls.
_	_	_	_	_	_	-	_	uls.	-	_	s. ls. hell- gelb-	_	_	_	gelb- grün —
-	-		_	uls.	ls. oliven- frbg.	_	_	_	1	_	grün —	_	-	1	_
	-	-		grau uls.	braun   ls.   honig-   gelb	_			1	-	_	_	-	_	1
_	-	_	_	uls.	ls. gelblich	-	_	-	-		_	_	-	-	_
	-		_	uls.	ls. oliven- grün	_	-	_	-		_	_		-	
7		uls.	ls.	uls.	ls. in Amk. ls.				-			_		_	ls. in Amk. ls.
=	-	_	_	_	_	_	_	-	_	_	-	_	s.Is.	ent- färbt	-
-	-	•	_	-	_	-	_	-	1	_	_	-	_	-	_
-	-		_	-	_	-	_	_		-	-	-	_	_	-
-	-	_	_	uls.	ls. m. Amk. uls.	_	_	_	_	_	_	-	-	_	_
-	-	_	-	uls.	ls. gelb	· —	_	-	-	_	-		-		_
		_		has uls.	elfarbig	_		_			_	_	_		

Species- Name		weiß		ocke	rgelb		gelb		or	ange	rostf	arbig	ro	ih
Маше	W.	Slzs.	Sps.	w.	Slzs.	w.	Slzs.	Sps.	W.	Slzs.	w.	Slas.	W.	Slzs.
Tinea evony- mella	asc uls.	hgrau ls. hasel- frbg.			_	-				—	_	_		-

# II. Zur Kenntnis der Zusammenstellung der Löslichkeit der Käferschuppenfarben (Die Farbenangabe bezieht sich auf die

Species-		weiß			gelb			orange			roth		ı	urpur
Name	w.	Slzs.	Sps.	w.	Slzs.	Sps.	W.	Slzs.	Sps.	W.	Slas.	Sps.	w.	Slzs. Sps.
Goliathus	ls.	grau ls. gelb- lich	l. is	_	_	_	-	_	_	_	_	_		
Hoplia squa- mosa	-	-	-	-	-	_	-	_		_	-	_	-	- ; -
Hoplia farinosa	_	_	-	_	_		-	_	_	-	_	—	-	
Melolon- tha vul- garis	ls. honig- gelb	grau ls.		_	_	_	-		_	-	_	_	-	
Dermestes lardarius		_	_	-	_		-	_		_	-	-	-	;
Tetraonyx sexama- culata	_	-	-	-	_	_		_	-	-	_	_	-	_ ;-
Pyrochroa rubens	_		-		_	_	uls.	ls. honig- gelb	ls. gelb	-	-	_	-	
Rhagium' mordax	-	-	_	ls.	edergell	b ls.	-	_	-	_	-	-		i — ¦ —
Clytus arcuatus	-	_	_	ls.	ls. honig- gelb		_	_	_	-	-	-	-	
Lamia tristis	_	_	-	_	- Boil	_	_	-	_	_	_	_	-	
Acantho- cinus lacerta		_	-	ls.	ls.	_	-	_	_	_	-	_	-	
Saperda populnea	_	_	-	-	-	_	_	_	-	_	_	-	_	
Saperda scalaris	uls.	ls. stroh-	-	_	_	_	_	_	-	_	_	-	-	
Calli- chroma	_	gelb —	_	_	_	_	-	_	_	uls.	stfarb s.ls.	ig	-	- -

_	arroth		llfarbig	ļ	raun	<u> </u>	schwarz			nferbig	violett	blau		rün	grau
W.	Siza.	₩.	816s.	₩.	Slzs.	₩.	Slzs.	Sps.	W.	Blzs.	Blzs.	Slzs.	₩.	Slzs.	Slzs.
_	_	_	-		_		_		-	<b>-</b>	_				au- gen- grau ls. isa- bell- frbg.

## Farbe von Käferschuppen.

in Wasser, Salzsäure (eventuell Salpetersäure und Ammoniak). Schuppenfarbe, wie sie am Flügel erscheint).

	braun			schwarz			violett			blat	1		grün	
w.	Slzs.	Sps.	w.	Slzs.	Sps.	W.	Slzs.	Sps.	W.	Slzs.	Sps.	w.	Slzs.	Sps.
		_		_	-	_	_	_	_	_	_	_		_
	-	-	_	_	-	_	_	_	_	_	_	l.ls.	elbgrür ls.	l l.ls.
_	-	_		_	_	-	_	_	_	_		uls.	ls. hasel- farbig	_
_	_	_	_	_	_	_	-	_	_	-		-		_
ls.	aselfarb	ig	_	_	_	_	_	· —	-	_	-	_	_	_
gelb uls.	ls. oliven- grün	ls. gelb	_	_	-	-	_	_	-	-	_		_	-
_	_	_	-	_	-	-	-	_	_	_		_	-	
	_	-	_		_	_	_	-	-	-	_	_	_	_
-	_	-		_	-	_	-	-	_	-		-		-
ls.	ls.	_		_		_	_	-	_		-	_	_	
_	-	_		-	_		-	_	_	-	_	_	_	-
ls.	aselfarb   ls.   ggelb	g	_	_	-	_	-	-	_		-	-	_	_
	Rein	-	_		-	_	_	_	_	-	-	_	_	
	—	-	_	_	_	-	-	-	-	_		uls. die	uls. chroitis	 c <b>h</b>

Species-		weiß			gelb			orange			roth		1	urpu	
Name	w.	8'z.	8ps.	w.	Slas.	Sps.	₩.	Slzs.	Sps.	w.	Slzs.	Sps.	W.	Slzs.	Sps.
Macropus longi- manus	_	_	_		_	_	_	_	-	flei uls.		ls.	_	_	
Hypsio- soma crenata	-	_	-	s.ls.	elbgrüi ls.	ls.	-	—	_	_	ern		-	_	-
Phyllo- bius dentatus niger	_	_	-	uls.	rüngell   uls. chroitis	Ĭ	_		_	_	_	_	_		-
Phyllo- bius	_	_	-	uls. di	uls. chroitis	 ch	_	_	_	-	-	_	-	-	-
Phyllo- bius	_	-	-	uls.	uls.	-	uls. di	uls. chroitis	ch	-	-	_	-	_	-
Eustalis auroni- tens	_	_	-	-	_	_	_	_	-	-	-	_	-		-
Eustalis Thun- bergii	·—	-	-	-	_	_	-	-	-	-	-	_	-	_	-
Amerbi- nus Dufrenii	-	_	-	_	_	_	ls.	ls.	-	-	_	-	-	_	-
Amerhi-	We	। siß grau						_	_		_		_		_
nus ynce		entfrb.											l	l	
Arerarius sulcatus	uls.	grau ls. honig- gelb		_	-	_	_	_	_	_	-	_	-	_	
Halipus spinosus	_	_	-	uls.	edergel ls. stroh- gelb	b	-	-	_	_		_	-		
Cypsus gibber	uls.	grau ls. gelb		-	_	-	-	-	-	_	-	_	-	_	-
Chloro- phanus pulmo- sus	_	_	-	-	_		-	_	_	_	-		_		-
Chloro- phanus viridis	_	_	-	-	_	_	-	_	-	_	_		_	_	_

	braun			schwarz		,	violett			blau			grün	
w.	Slzs.	Sps.	w.	Slzs.	Sps.	W.	Slzs.	Sps.	W.	Slzs.	Sps.	w.	Slzs.	Sps.
_		-	_	_	-	-	_	_	-	_	-	-	_	_
-	-	-		_	_	-	— 	-	_	-	-	-		_
		-		_		-	-	_		_		-		
	_	_	_	-	<u> </u>	_	-	_	_	_			_	_
_	<u> </u>	_	-	ĺ –	-	<b>-</b>			-	—	- '	s.ls.	ls.	-
_	<u> </u>	_	-		-	-	_	_	_	_	_	uls. dich	elb nls. roitisch	_
_	_	_	-	_	-	_	_	_	_	-	_	-	_	
_	-	_	_	_	-	-	_	_	-	-	_	-	_	
_	-	-	_	-	-	-	-	-	_	-	-	-	_	—
_	-	-	-	_	-	-	_	_	-	-	_	-	_	_
_	_		-	_	_	_	-	-	_	-	_	-	_	_
	_	-	-	_	_	-	-	-	-	-	_	-	_	_
ls. honi	l elbbrau ls. ggelb	in	_	_	-	-	_	-	-	-	_	_		_
_	-	-	_	-	-	-	-	-	-	_		uls.	ent- farbt	_

# Käferschuppen.

Pentamera	20,00	Всһаррев-	Farbenerschein	Farbenerscheinung der Schuppe		Verhalten der Schuppenfarbe zu	huppenfarbe	£0:
Lamelli-	Schuppen	farbe am Flûgel	im durchfallenden	im surfickgeworfenen	Wasser (heiß)	Salssans	Salpetersture	Salpetersture Ammoniak und Anderem
I	п	Ħ		Ą	ΙΔ	МП	TIL.	II
Golia-	Flügeldecken	grau	durchsichtige Schuppen	weiß schimmernd	extrh. honig- gelbes Pg.	extrh. honig-extrh. schwach gelb-	extrh.	Amk. extrh. wenig
thus	Streifen auf dem Thorax	rostbraun	rostbraun durchsichtig fast haselfrbg.		DO.	extrh. leicht das Pg.	scanell vollständig	honiggelbes Pg.
	Flügeldecken	gelbgrün	fast ganz verdun- kelt	theils citronen theils dottergelb, stellws.	extrh. kein Pg. hellt die	fast ganz verdun-theils cttronen theils extrh. kein Pg. konc. Saure extrh. extrh. besser Amk. extrh. kein Pg. kelt dottergelb, stellws, hellt die olivenfrbg. Pg. als Salzsäure und verändert die	extrh. besser	Amk. extrh. kein Pg. und verändert die
Hoplia			-	erglänzen graue Interfrzfrb.		)	die Schpp. erscheinen	Schpp, nicht
squa- mosa					scheinen		schwefel- gelb	
	Unterseite des Leibes	glänzend spahn- grün	purpurroth stellw. orange- roth	grau u. grün glän- zend	1	ı	i	l
	Flügeldecken	<u>.</u>	90	theils grau, theils		Î	1	Amk. extrh. kein Pg. macht die Schpp.
_		violett		intensiv nimmei- blau glänzend				farblos
Hoplia farinosa	Leib Unter- seite	spielend hellgrün gelb glänzend	verdunkelte grünliche und röthliche Far- ben schimmern nur matt durch	hellgrüngelb glän- zend	extrh. kein Pg.	verdünnte Säure entfärbtvollständig die Schpp. Der aus- getreene Stoff ist haselfarbig	I	Amk. entfärbt die Schpp. schwierig
	Flügeldecken	grauer Überzug		weiß	extrh. etwas honiggelbes	extrh. vollständig, die Schpp. werden	1	Amk. macht das durch Säure extrh.
tha vul- garia	Abdomen- Ringe drei- nckige	weiß	haarförmige Schpp. ganz verdunkelt.	schneeweiß	Pg. extrb. kein Pg.	farblos verdünnte Saure macht die Schpp. farblos, es tritt Stoff	1	Fg. intensiver geib Prüfung auf Murexid ohne Erfolg, die Schpp. werden gelb

findam- pfungsrick- ohne Erfolg, nur stand ist schwefel- gelb	Brbt die Amk. extrh. etwas Schpp. gelb- olivenbraunes Pg. IIch	extrh. kein Pg. wirkt nicht merklich extrh. kein Pg. Amk. extrh. kein Pg.	olivengrünes extrh. das Pg. Amk. extrh. honiggelb, die gelbes Pg. Schpp. werden farblos	extrh. citro- Amk. extrh. wenig nengelbes honiggelbes Pg. Pg.	Pg. Amk. extrh. etwas honiggelbes Pg.	Amk. extrh. wenig honiggelbes Pg. Die	Schpp. Dielben frbg. Amk. extrh. wenig isabellfrbg. Pg. Die Schpp. bleiben frbg.
exirh, strohgelbos Pg., dio Schpp, werden durchsichtig	extrh. das Pg. nicht färbt die vollständig Schpp. (	wirkt nicht merklich extrh.			extrh. besser als wie extrh. Pg. nur Wasser	-	Pkr. ununggenes  Pg., durch Amk.  wird es dunkler
3C			glänzend gelb extrh. kein Pg. extrh. Pg.	tief orangeroth glän-extrh. kein Pg. extrh. honiggelbes zend Pg., durch Amk. dunkler werdend	isabellfrbg. extrh. stroh- gelbes Pg.	wefelgelb extrh. stroh- gelbes Pg.	extrh. gelb- liches Pg.
theils durchetch-ft the (a) theils schwarze (b) Schpp.	haselfrbg. haarartigeSchpp. haselfrbg. glänzend dunkel	haarartige Schpp. schwarz schwarz	honiggelbe glä Schpp.	verdunkelt tie orange zo	ledergelb ledergelb ver- isa	schwarze Schpp. schwefelgelb	braune Schpp.
Sprenkel	haselfrbg.	schwarz	braun	orange roth	ledergelb	citronen- gelb	braun
Spren	Flügeldecken obere Hälfte	Flecken	Flecken	Flügeldecken	Flügeldecken	Flügeldecken Querbande	Felder zwi- schen den Querbanden
Melolon- tha Fullo Crypto-	·s	g darius	Tetrao- is nyx sexa- maculata Hetero- re merae Py- rochroi-	den Pyro- Chroa ru- bens Crypto- penta- mera		25	Clytus

Crypto- peutamera		Schuppen-	Farbenerscheit	Farbenerscheinung der Schuppe		Verhalten der Schuppenfarbe zu	huppenfarbe	zu:
Ceramby- ciden	Schuppen	farbe am Flûgel	im durchfallenden	im durchfallenden im zurückgeworfenen Lichte	Wasser (heiß)	Salzekure	Salpetersaure	Salpetersture Ammoniak und Anderem
I	п	Н	ΙV	٨	ΔI	МП	VIII	II
	Flügeldecken Flecken	chokolade braune	chokolade umberbraun braune	umberbraun	extrh. honig- gelbes Pg.	olo resear del	1	Amk. extrh. kein Pg.
Lamia tristis	Flügeldecken		verdunkeit braun	verdunkelt braun isabellfrbg, glänzend extrh, bellgel-	extrh. hellgel- bes Pg.	wie nur Wasser, Amk. verdunkeit	ı	Amk. extrh. wenig gelbes Pg.
Acentho- cinus	Flügeldecken	scripp.	fast schwarze Schuppen	i	etwas /ach	extrh. besser als wie nur Wasser	ı	l
Saperda populnes	Flügeldecke	haselfrbg.	haselfrbg, honiggelb, gegen gelbglänzend das obere Ende farblos	gelbglänzend	extrh. honig- gelbes Pg. die Schpp. werden	I	i	Amk. extrh. schon kalt honiggelb. Pg., es ist dunkler als wie das von Wasser
Saperda Sacalaris	Flügeldecke Innenrand	schnee- weiß	tiefgrau	schneeweiß	farblos extrh. kaum Pg.	extrh. strohgelbes Pg., mit Amk. wird	I	extrahirte Amk. extrh. kaum Pg.
	Flügeldecken	lauchgrün	theils gelb theils orange	lauchgrün theils gelb theils theils blau, theils orange grün		es duinkier extrh. wenig Pg., die Schpp. bewahren den Dichroismus	de faire	-₹;
Calli- chroma	Fittgeldecken	rostfrbg.	verdunkelt schmutziggelb	orangeroth	Pg.	lauchgrün-purpur- roth extrh. wenig Pg.	olivenfrbg.	
Macro- pus lon-	Flügeldecken	frbg.	schwärzlich	fleischfrbg.	extrh. nicht merklich	extrh. ockergelb, durch Amk. wird das Pc. wieder roth	extrh. grün- gelbes Pg.	Amk. extrh. etwas grungelbes Pg.
Hypsio- soma crensta	Flügeldecken	graugelb	fast schwarz	lederfrbg.	extrh. wenig Pg.	extrh. mehr Pg. als extrh. wie nur Wasser Pg.	seqle	durch Amk. dunkelt das durch Säure extrh. Pg., Amk. extrh. etwas oliven- frbg. Pg.

		Delta	Se ser vonne	nis dot rath	VOR INSCRI	cuscuuppe		901
mit Amk, eingedampft verschwindet der Dichroismus allmählich	Amk.extrb. kein Pg., der Dichroismus bleibt	1	Amk. hebt den Di- chroismus nicht auf	Amk. macht den Di- chroismus nicht verschwinden	Amk, verdunkelt das Pg.	Amk. verdunkelt das durch Säure extrh. Pg.	Amk, verdunkelt das Pg.	Amk. extrh. bonig- gelbes Pg.
1	I	schwindet nicht	i	I	l	i	I	I
axtrh. Lein Pg. extrh. kein Pg., der Dichroismus ver- schwindet durch Eindempfen nicht	extrh. kējn Pg. macht die Schpp. farblos	extrh. kein Pg. der Dichreismus verschwindet durch Eindempfen nicht	extrh. besser als wie nur Wasser. Die Schpp. werden farblos	extrh. kein Pg., extrh. kein Pg., der Dichroismus bleibt erhalten	extrh. besser als wie nur Wasser, die Schpp. werden durchsichtig	verändert die macht die Schpp. Schpp. nicht durchsichtig merklich	extrh. honiggelbes Pg., die Schpp. werden durchsich- tig	extrh. strohgelbes Pg., die Schpp. werden durchsich- tig
axtrh. Lein Pg.	extrb. kojn Pg.	extrh. kein Pg.	extrh. wenig honiggelbes Pg.	extrh. koin Pg.	extrh. etwas honiggelbes Pg.	verändert die Schpp. nicht merklich	extrh. nicht merklich	extrh. nicht merklich Pg.
eini- fast ganz grün Diohroismus	orangeroth Dichroismus	grüngelb Dichroismus	orange $(a)$ u. blau $(b)$	grün (a) u. bläulich (b)	orangegelb	weißgrau verdunkelt grau strohgelb glänzend	strohgelb schim- mernd	lederfrbg. verdunkelt grauglänzend lederfrbg.
purpurroth eini-fast ganz grün ge Stellen grün   Dichroismus	grita Dich	violett Dich	stellenws, him- melblau (a) u. orange (b)	dunkel— violett (a) u. rot (b)	verdunkelt	verdunkelt grau	verdunkelt grau	verdunkelt grau
gringelb schim- mernd	orange- roth schim- mernd	gelb und orange- irisirend	grtin schim- mernd	grün schim- mernd	orange- gelb	weißgrau	grau	lederfrbg.
(Fingeldecken	Flügeldecken	Flügeldecken	Flügeldecken	Flügeldecken	Flügeldecken	Flügeldecken Grundfarbe	Flügeldecken Längsstrei- fen	Thorax
bius non-dentatus	Phyllo- bius	Phyllo- bins	Eustalis auroni-	Kustalis Thun- bergii	Amerhi- nus Du- fresnii	Amerhi- nus Ynca	Arera-  * catus	Halipus

Carculto- niden I	Stelle der Schuppen H	Schuppen- farbe am Flûgel III		Farbenerscheinung der Schuppe im durchfallenden im zurdeltgeworfenen Lichte	Wasser (heiß) VI	Verhalten der Schuppenfarbe zu: Salzshure Salpeterräure Amn VII VIII	h up p en far b e Salpetersaure VIII	uppenfarberu: Salpeteraure Ammoniak und Anderem VIII IX
Cypsus gibber	Flügeldecken u. Thorax	grau	tief honiggelb	sugengrau, interfrz-extrh. kein Pg. extrh. honiggelbes extrh. hell-frbg. Pg., die Schpp. gelbes Pg. werden durchsichtig	extrh, kein Pg.	extrh. honiggelbes Pg., die Schpp. werden durchsich- tig	extrh. hell- gelbes Pg.	Amk. verdunkelt das extrh. Pg.
Chloro- phanus pulmo- sus	Unterseite des Körpers	gelbbraun schim- mernd, Schpp. mit Haa- ren be-	dunkelrothe orangene Schpp.	und bläulichgrün Dichrois mus	extrh, bonig- gelben Stoff	extrh, honig-macht die Schpp. gelben Stoff farblos, extrh. Stoff, der spurweiß gelb- lich ist	l	Amk. lässt die di- cbroitische Er- scheinung unver- ändert
Chloro- phanus viridis	Flügeldecken	smaragd- grün	purpur, orange, grün Dich	smaragd- purpur, orange, gelbgrün glänzend wirkt nicht konc. Säure entfärbt grün Dichroismus	wirkt nicht merklich ein	konc. Säure entfärbt	I	Amk, zerstört die di- chroitische Er- scheinung nur schwierig

Diese Käferschuppen habe ich nach gleichen Methoden wie die Schmetterlingsschuppen untersucht und die Ergebnisse in entsprechender Weise zusammengestellt. Beide Insektengruppen verhalten sich fast umgekehrt betreffend der Häufigkeit des Vorkommens der Schuppen, was bei der einen Ausnahme ist, ist bei der andern Regel. Bei den Coleopteren sind die Hinterflügel immer schuppenlos und eben so die Unterseite der Vorderstügel resp. der Flügeldecken; es dürfte dies etwa so gedeutet werden, dass die Schuppen nur den Zweck des Schmuckes haben; der größere Mangel an Schuppen bei Coleopteren als wie bei Lepidopteren wird bei ersteren durch Pigment und Interferenzfarben an den Flügeldecken und am Leibe ersetzt.

Noch vor wenigen
Decennien unterschied
man in Käferbeschreibungen nicht die Farbe der
Schuppen der Flügeldekken von der Farbe der
bloßen Flügeldecken, obschon sie mittels Mikroskops leicht zu erkennen
sind, und Käferschuppen
schon im vorigen Jahrhundert entdeckt wurden.

Eine sehr eingehende mikrophysikalische Untersuchung von Käferschuppen ist vor 10 Jahren von G. Dimmock in »Psyche, a Journal of entomological club Gambridge Mass. U. St. A.a (Vol. 4 No. 105—112) mit einleitender historischer Zusammenstellung der Untersuchungen und Litteratur über diesen Gegenstand publicirt worden, ihre Ergebnisse scheinen mir aber noch wenig allgemeine Verbreitung in Handund Lehrbüchern gefunden zu haben.

In der mir zu Gebote stehenden väterlichen Käfersammlung fand ich zufällig noch andere schuppentragende Species als die, welche Dimmock beschrieben hat. Darunter auch solche mit Schuppen, die an heißes Wasser lösliches Pigment abgeben, so z. B. Saperda-Arten. Sonst kommen bei den Goleopteren vorherrschend Interferenzfarben vor; ohne mikroskopische Betrachtung sind sie leicht mit eben so brillanten Interferenzfarben der schuppenlosen Flügeldecken, z. B. von Getonia-Arten zu verwechseln.

Dimmock giebt in seiner Abhandlung nichts über Wasser- oder Säurelöslichkeit von Käferschuppenpigmenten an. Wie bei den Lepidopteren fand ich bei den Goleopterenschuppenpigmenten nie Löslichkeit in Alkohol, Äther und den sonst gebräuchlichen organischen Lösungsmitteln, sondern theils in Wasser, Ammoniak, meistens in Salzsäure und Salpetersäure. Betreffend eines Zusammenhanges zwischen Löslichkeit und Farbe des Pigmentes ist die Anzahl der untersuchten Arten noch zu gering, um Regeln daraus ableiten zu können, was sich aus der hier voran stehenden gedrängten diesbezüglichen tabellarischen Zusammenstellung ergiebt, es ist letztere aus der Haupttabelle über die Käferschuppenfarben herausgehoben.

Hervortretend ist unter den Farben der Coleopterenschuppen der Dichroismus. Von den von mir untersuchten Species zeichnen sich darin aus die Phyllobius- und Chrysophanusarten und Callichroma. Ohne Mikroskop ist an der ganzen Körperoberfläche Dichroismus gelegentlich an in Paarung begriffenen Männchen und Weibchen von Chrysophanusspecies zu erblicken, das eine Geschlecht in rothem, das andere in dazu komplementärem grünem Kleide. Bei anderen Species sind die Schuppenfarben der Bauchseite komplementär zu denen der Flügeldecken.

An ein und derselben Schuppe z. B. von Eustalisspecies kann man bei ein und derselben Beleuchtungsweise (z. B. durchfallendem Lichte) mittels Mikroskop den Dichroismus wahrnehmen: die eine Hälfte der Schuppenfläche ist cyanblau, die andere orange; betrachtet man dann die gleiche Schuppe im reflektirten Lichte, so erscheinen die Farben vertauscht, der im durchfallenden Lichte orangene Platz ist jetzt blau, und der im reflektirten Lichte jetzt orange, war im durchfallenden blau.

G. Dimmock beschreibt in oben citirter Abhandlung solche Erscheinungen an Hoplia coerulea ausführlich und fügt Zeichnungen bei. In meinen Tabellen habe ich bei den Phyllobiusspecies die beiden Komplementarfarben ein und desselben Schuppentheiles, die bei Änderung der Beleuchtungsweise nach einander folgen, mit gleichen Buchstaben in Kolonne IV und V bezeichnet, den einen Platz mit a, den anderen mit b. Betrachtet man mehrere am Körper gleichfarbig aussehende Schuppen z. B. von Chlorophanusspecies mikroskopisch, so erscheinen oft die einen Schuppen in der Komplementärfarbe der anderen Schuppen und ändert man die Beleuchtungsweise, so vertauschen auch die Schuppen ihre Farben; es zeigen hier also mehrere Schuppen unter einander denselben komplementären Farbenwechsel, wie an anderen Species mehrere Plätze auf ein und derselben Schuppe. Die gründliche physikalische Untersuchung dieser dichroitischen und auch pleochroitischen Erscheinungen mittels des vervollkommneten Mikrospectralpolarisators dürfte eine sehr lohnende Aufgabe sein und in Verbindung mit mathematischer Behandlung zur strukturellen Erkenntnis des Schuppengebildes beitragen.

Über die äußere Gestalt der Coleopterenschuppen, die ich in gleicher Vergrößerung wie die der Lepidopteren mittels Abbs - Apparat abgezeichnet habe, sei für diesmal nur Folgendes kurz bemerkt. Betreffend Größe variiren sie ähnlich wie die Schmetterlingsschuppen, hingegen sind sie alle sinuslos und weitaus meistens ohne Processus. Asymmetrische Formen, besonders Sensenform, sind häufiger als wie bei Lepidopteren. Sehr lang ovale Gestalt ist vorherrschend, meistens übertrifft ihre Dicke diejenige der Schmetterlingsschuppen. G. Dienock giebt in oben citirter Abhandlung genaue Maße der Dimensionen der von ihm untersuchten Schuppen, sowie auch Zeichnungen.

Tübingen, im November 4893.

# Der Klappenapparat in den Exkretionsgefässen der Tänien.

Von

### Edmund Köhler,

Thierarzt aus Hornburg (Prov. Sachsen).

Mit Tafel XVII-XVIII und 2 Textfiguren.

Auf Grund der zuerst von Dr. Platner gemachten und weiterhin von verschiedenen Seiten (Sommer, Leuckart) bestätigten Angaben wurde es als allgemein feststehend angenommen, dass sich in den größeren Längsstämmen der Exkretionsgefäße der Tänien ein Klappenapparat in jedem Gliede und zwar an der Stelle, wo die Queranastomose die beiden größeren Gefäße verbindet, sich befinde. An der absoluten Richtigkeit dieser Annahme mussten indess bereits starke Zweifel entstehen, als sämmtliche neueren Autoren die Existenz eines solchen Klappenapparates tiberhaupt leugneten oder das Vorhandensein eines solchen in verschiedenem Grade der Vollendung zugaben.

Da nun die Ansichten der Autoren alter und neuer Zeit hier weit aus einander gegangen sind, so glaube ich, dass es nicht ohne Interesse sein wird, einmal die Angaben Platmer's und Sommer's einer genauen Kontrolle zu unterziehen, im Anschluss daran jedoch auch weitere Angaben zu machen über das Fehlen oder Vorhandensein eines Klappenapparates bei den verschiedenen Arten von Tänien.

Von meinem hochverehrten Lehrer, Herrn Professor Dr. BLOCHMANN, auf dieses Gebiet aufmerksam gemacht, habe ich mich mit den Untersuchungen tiber den Klappenapparat in den Exkretionsgefäßen der Tänien beschäftigt, und werde ich in der nun folgenden Darstellung die Resultate meiner Untersuchungen darlegen.

Die Arbeit wurde im Zoologischen Institut der Universität Rostock ausgeführt, und es sei mir an dieser Stelle gestattet, dem Direktor des Instituts für das liebenswürdige, mir während meiner Studienzeit an hiesiger Universität und auch bei der Abfassung der vorliegenden Arbeit entgegengebrachte Interesse meinen tiefgefühlten Dank auszusprechen.

Zeitschrift f. wissensch. Zoologie. LVII. Bd.

Entsprechend dem für die einzelnen Arten von Tänien sehr verschieden großen Vorrath an Material konnten die cysticerken Tänien am eingehendsten untersucht werden, während sich meine Angaben betreffs der cystoiden Tänien, welche Zschokks neuerdings in vier verschiedene Untergruppen getheilt hat, immer nur auf ein oder zwei Exemplare dieser Untergruppen erstrecken.

Von den cysticerken Tänien fanden folgende Arten Berücksichtigung:

Taenia solium L.

- saginata Goeze
- crassicollis Rud.
- crassiceps Rud.
- polyacantha Leuckart
- serrata Goeze.

Von den cystoiden Tänien untersuchte ich von den

- a) kurzgliedrigen Tänien die Taenia perfoliata Goeze,
- b) Dipylidien :

die Taenia expansa Rud. und die Taenia cucumerina Bloch,

c) Vogeltänien:

die Taenia serpentulus Schrank aus Corvus frugilegus und die Taenia gutturosa Giebel aus Corvus corone.

d) Tänien mit flächenständigen Geschlechtsöffnungen: die Taenia litterata Batsch.

Das Material zu diesen Untersuchungen gelangte theils in frischem, noch nicht konservirtem Zustande in meine Hände, theils fand ich dasselbe in 70% jegem Alkohol gehärtet und in gut ausgestrecktem Zustande in den Sammlungen des Instituts vor, jedoch waren diese Exemplare noch nicht lange konservirt, so dass die Untersuchungen hierdurch in keiner Weise beeinträchtigt wurden.

In den Besitz von Taenia expansa gelangte ich durch die Liebenswürdigkeit des Thierarztes Nevermann in Berlin, welcher mir ein sehr schönes Exemplar vom dortigen Centralschlachthof übersandte. Dasselbe war im lebenden Zustande über eine Glasplatte gewickelt, durch sanften Zug noch etwas ausgedehnt und in 70% jegem Alkohol konservirt.

Die Fixation des von mir selbst gesammelten Materials (T. solium, mediocannellata, crassicollis, perfoliata, cucumerina, gutturosa) geschah in koncentrirter Sublimatlösung (5:400), worin die Exemplare zwei bis drei Stunden verblieben. Nachgehärtet wurde in 70% igem Alkohol, in welchem das Material nach mehrmaligem Wechsel dann aufbewahrt wurde. Da sich nun jedoch begreiflicherweise der Bandwurm so stark wie möglich zusammenzieht, sobald man ihn ohne Weiteres lebend in die fixirende Flüssigkeit wirft und gerade diese Kontraktion immer

mehr oder weniger störend auf die Anfertigung von Flächenschnitten wirkt, so sah ich mich genöthigt, auf diese oder jene Weise einer solchen Kontraktion vorzubeugen. Das einfachste Verfahren besteht meinen Erfahrungen gemäß nun darin, dass man den vorher in 0,6% iger Kochsalzlösung abgespülten Bandwurm entweder über eine Glasplatte wickelt. wobei man noch die Ausdehnung der einzelnen Glieder durch langsamen Zug vervollständigen kann, oder darin, dass man den Wurm auf eine Korkplatte ausspannt und durch Igelstacheln fixirt. Gießt man nunmehr die koncentrirte Sublimatlösung auf denselben, so hat man seinen Zweck vollständig erreicht, denn auf diese Weise getödtete Exemplare liefern regelmäßig schöne Präparate zu Flächenschnitten. Die Methode der weiteren Untersuchung bestand nach der Einbettung in Paraffin in der Anfertigung von Querschnitten, Sagittal- und Flächenschnitten, das heißt Schnitten, welche parallel zu den beiden Flächen des Bandwurmes geführt wurden, und lieferten mir namentlich letztere recht deutliche und übersichtliche Bilder. Die Schnitte wurden in einer Dicke von 40 μ angefertigt.

Als Tinktionsmittel kamen zur Verwendung das Orange-G-Hämatoxylin oder das Eosin-Hämatoxylin. Mit der ersten Doppelfärbung, welche ich nach der Vorschrift von Rawitz ausführte, machte ich zuerst recht böse Erfahrungen, indem das Orange-G bei dem flüchtigen Abwaschen fast ganz entwich. Dem Übelstand half ich dadurch ab, dass ich 400g der Orange-G-Lösung 5 Tropfen Eisessig zusetzte und die Präparate 20—25 Minuten nach der Färbung in destillirtem Wasser liegen ließ, und bekam ich auf diese Weise eine sehr schöne und für das Auge angenehme Färbung, welche auch die histologischen Details vollständig erkennen ließ.

Außerdem wandte ich das von Mährenthal erfundene Verfahren an. Die in 70% igem Alkohol gehärteten Präparate wurden in destillirtem Wasser drei Stunden ausgewaschen und in eine schwache Osmiumsäurelösung (0,25:400) gelegt. In dieser Mischung, welche in einem dunkeln Raume aufgestellt wurde, verblieben die Objekte 24 Stunden, wurden dann wieder zwei Stunden ausgewaschen und in rohen Holzessig überführt. Nach 24 Stunden wäscht man die Objekte wieder aus und bereitet sie dann in bekannter Weise zur Paraffineinbettung vor. Die Methode liefert ausgezeichnete Resultate und sehr distinkte Bilder.

Die beigefügten Zeichnungen sind alle mit einem Oberhäuser'schen Zeichenapparat entworfen und dann weiter ausgeführt worden.

Was nun zunächst die Litteratur in Bezug auf den Klappenapparat bei den cysticerken Tänien betrifft, so ist dieselbe als eine sehr spärliche zu bezeichnen.

Digitized by Google

Der älteste hier in Betracht kommende Autor ist Dr. Platner, welcher die Taenia solium als Untersuchungsobjekt benutzte. Derselbe füllte von einem Seitengefäß aus die Exkretionsgefäße mit Quecksilber und theilt darüber folgende Beobachtungen mit:

»Sehr deutlich zeigten sich am Eingange eines jeden Querkanales zwei dunnhäutige, halbmondförmige Vorsprunge (Klappen), die einander an den inneren Seiten des Längskanales, da wo der Übergang in den Querkanal stattfindet, horizontal gerichtet gegenüber standen, der eine am oberen, der andere am unteren Ende des Einganges. Der obere Vorsprung war schräg von oben nach unten, der untere größer, mehr von unten nach oben gerichtet, und beide schienen unmittelbare Fortsetzungen der inneren Haut zu sein. Beide nahmen die ganze innere Wand der inneren Kanalfläche ein. Außerdem zeigten sich in jedem Gliede wenigstens sechs halbmondförmige schmälere Vorsprünge an der inneren Wand des Längskanales. Nachdem ich nun auch mehrere der Querkanäle geöffnet, sah ich in ihnen ähnliche, aber kleinere senkrechte Vorsprünge, einen größeren, ebenfalls klappenartigen, am Eingange eines jeden stehend und fast die ganze Peripheriewand der inneren Kanalwand einnehmend.« Zwei Abbildungen, welche den damaligen Verhältnissen entsprechend und darum sehr ungenau sind, ergänzen die Darstellung desselben.

An zweiter Stelle dürfte dann E. A. PLATNER, ein Vetter des oben erwähnten Autors gleichen Namens, zu nennen sein. Dieser Forscher hält die von seinem Vetter gegebene Darstellung keineswegs für richtig und behauptet, von einem Klappenapparate an der Stelle, wo das Mittelstück des Gefäßsystems in die Seitentheile übergeht, nichts gesehen zu haben.

Der zeitlich nächstfolgende Forscher, der, so weit mir die Litteratur zugänglich war, unsere Kenntnisse über den Klappenapparat in nennenswerther Weise gefördert hat, ist Sommer. Die Angaben, welche dieser Schriftsteller in einer Anmerkung unter seiner bekannten Arbeit den Bau und die Entwicklung der Geschlechtsorgane von Taenia mediocannellata und Taenia solium macht, werde ich hier wörtlich folgen lassen: Die Längsstämme des Wassergefäßsystems (v. Siebold) besitzen oberhalb der Stelle, an welcher die Queranastomosen münden, einen Klappenapparat. Derselbe wird von zwei einander gegenüberliegenden Falten oder Duplikaturen der strukturlosen Grenzhaut gebildet, welche gegen das Lumen des Kanals bald mehr, bald minder weit vorspringen. Sie gestatten der Flüssigkeitssäule nur ein Ausweichen nach hinten und gegen das Ende des Thierstockes hin, lassen eine Bewegung in umgekehrter Richtung gegen das sogenannte Kopfende hin nicht zu. Daraus

erklärt sich die Erscheinung, dass Injektionen der Längsstämme, welche gegen das Kopfende des Thierstockes gerichtet sind, nicht gelingen, während es andererseits nicht die geringsten Schwierigkeiten bietet, von einem der oberen Glieder aus das Wassergefäßsystem in den weiter folgenden Gliedern über lange Strecken hin zu füllen.«

Ganz von dem Dargestellten verschieden sind die Ansichten neuerer Autoren.

STRUDENER, dem wohl von allen Forschern das meiste und verschiedenartigste Material bei seinen Untersuchungen über die Cestoden zu Gebote stand, gelangte bei seinen Injektionon zu denselben Resultaten wie Sommer, konnte jedoch weder auf Flächenschnitten noch auf Querschnitten das geringste einer Klappeneinrichtung erkennen. Er vermuthet, dass die an der Abgangsstelle einer jeden Queranastomose befindliche nach innen gerichtete winklige Knickung des Seitengefäßes als klappenartiges Hindernis wirken könne. Seine Untersuchungen erstreckten sich auf die Taenia solium, mediocannellata, serrata, crassicollis und marginata.

Im Gegensatze zu Steudener und Sommer gelangen Riehm Injektionen, welche er bei Taenia crassicollis ausführte, sowohl in der Richtung nach dem Kopfe als auch umgekehrt. An diese Mittheilung knupft er dann noch folgende Bemerkung: » Nur so lange das Thier noch lebt und einer ausgiebigen Bewegung und Kontraktion noch fähig ist, ist das Eindringen der Flüssigkeit nach vorn zu erschwert, vermuthlich dadurch, dass die zwischen zweien Proglottiden sich ausspannenden Längsmuskeln die an dieser Stelle befindliche Knickung der Kanäle zu quetschen fähig sind.« Einen Klappenapparat hat der Forscher bei seinen weiteren Untersuchungen nicht wahrgenommen, und glaubt er das Nichtvorhandensein eines solchen Apparates schon hinlänglich durch das Eindringen von Injektionsmassen nach dem vorderen Korperende hin bewiesen zu haben. Auch PINTNER, durch dessen vorzügliche Arbeit wir zuerst Aufklärung über die Anfänge des exkretorischen Apparates erhielten, konnte bei den von ihm untersuchten Arten (Taenia solium, mediocannellata) einen Klappenapparat, wie ihn Sommer angiebt, nicht auffinden. Leuckart dagegen giebt in seinem Parasitenwerke eine in allen wesentlichen Theilen mit Sommen übereinstimmende Schilderung des Klappenapparates.

Aus diesem historischen Rückblick geht wohl deutlich die bereits Eingangs erwähnte Behauptung hervor, dass unsere Kenntnisse über den Klappenapparat nur einen sehr beschränkten Raum der sonst so reichen helminthologischen Litteratur ausmachen.

Außerdem müssen uns sofort auffallen die verschiedenen und sich

sehr oft widersprechenden Angaben der Autoren über die Beschaffen heit dieses Apparates, abgesehen überhaupt von der verschiedenen Stellung, welche die Forscher in dem Streite um das Vorhandensein . oder Fehlen dieses Apparates eingenommen haben.

Vergleichen wir zuerst nun die Mittheilungen von Dr. Platner und F. Sommer, welche ihre Beobachtungen an der Taenia solium machten. Platner will in den Längsgefäßen und in den Quergefäßen an verschiedenen Stellen derselben Klappen gefunden haben, welche einen Mechanismus darstellen, der uns theils an die Querfalten des Darmkanales höherer Thiere, theils an die Klappen in den Blut- und Lymphgefäßen erinnert. Mit diesen Mittheilungen erscheinen die später von Sommen veröffentlichten Angaben schwer vereinbar. obachtete einen Klappenapparat an der Stelle, wo die Queranastomose die beiden Längsgefäße verbindet. Natürlich drängt sich hier die Frage mit Macht auf, welcher von beiden Autoren hat hier das Richtige getroffen? Auf Grund meiner Untersuchungen kann die entscheidende Antwort hierauf nur so lauten: Die Darstellung Dr. Platner's ist keineswegs richtig, denn trotz eifrigen Nachsuchens konnte ich nicht eine Spur von derartigen Klappen entdecken. Platner hat diese Bilder dadurch gewonnen, dass er einen stark kontrahirten Bandwurm auf ein Glasplättchen aufklebte und trocknete, jedenfalls sind solche Bilder Zerrbilder. Sommen hat dagegen diese Gebilde richtig erkannt, und kann ich mich auf Grund meiner Untersuchungen den Befunden dieses Autors in vielen Punkten anschließen.

Indem ich nun zur Darstellung des Klappenapparates selbst übergehe, bemerke ich vor Allem das Gesammtresultat, dass bei allen von mir untersuchten cysticerken Tänien (T. solium, mediocannellata, polyacantha, crassiceps, crassicollis, serrata) sich ein Klappenapparat befindet, welcher im Allgemeinen bei den einzelnen Arten denselben Bau und sehr wenig Unterschiede erkennen lässt, wogegen bei den cystoiden Tänien sich nicht unwesentliche Unterschiede zeigen, indem hier der Apparat theils gänzlich fehlt, theils, wo vorhanden, nicht mit dem der cysticerken Tänien übereinstimmt.

In Bezug auf die Lage des Klappenapparates kann ich dem von Sommer über die Frage Mitgetheilten nichts hinzufügen. Derselbe hat seine Lage in den beiden größeren Exkretionsgefäßstämmen oberhalb der Abgangsstelle der Queranastomose, welche die beiden größeren Exkretionsgefäße am hinteren Rand einer jeden Proglottis verbindet. Auf Flächenschnitten stellt die Klappe einen schlanken, langgestreckten, zungenförmigen Fortsatz dar, welcher in das Lumen des Gefäßes hineinragt und mit breiter Basis der inneren Gefäßwand ansitzt (Fig. 4—40).

Je weiter man sich von der Basis entfernt, um so dünner wird das Gebilde und läuft zuletzt in eine ziemlich feine Spitze aus. Die Größenverhältnisse wechseln sehr, so dass derselbe in geschlechtsreifen Gliedern wohl doppelt so lang ist als in den Gliedern, welche wir direkt hinter dem Scolex antreffen.

Betreffs der Länge der Klappen giebt Sommer an, dass sie gegen das Lumen bald mehr, bald minder weit vorspringen, dies kann ich jedoch nur theilweise für richtig erklären, denn nach meinen Beobachtungen übertrifft die Länge der Klappen im ausgestreckten Zustande - was aber nicht gerade oft bei Präparaten in Folge der Konservirung der Fall ist - den Durchmesser des Gefäßes stets noch um ein Bedeutendes, und glaube ich, dass diese starke Ausbildung der Klappe für die Funktion derselben von nicht unwesentlichem Einflusse ist. Von besonderer Wichtigkeit scheint mir jedoch noch ein anderer Umstand zu sein, welcher die Gestaltung des Gefäßes an dieser Stelle betrifft. Denn während sonst die Längsgefäßstämme gerade gestreckt und ohne Einbuchtungen und Hervorragungen verlaufen, macht sich in der Höhe der Klappen eine Erweiterung des Gefäßes bemerkbar. und zwar entsteht dieselbe nicht allmählich, sondern tritt plötzlich auf, so dass hier ein ziemlich scharfer Vorsprung entsteht. In diese Erweiterung erstreckt sich nun das äußere Ende der Klappe und legt sich beim Verschlusse des Gefäßes mit ihrem äußeren Rande auf den Vor-Gerade diese Lagerung der Klappe scheint mir für die Sicherheit derselben ein günstiges Moment zu sein, indem sie durch diese Einrichtung den Druckkräften einen bedeutend größeren Widerstand entgegenzusetzen vermag. Es handelt sich nun noch um die Frage, aus welchen Geweben besteht die Klappe?

Sommen fand, dass dieselbe von zwei einander gegenüberliegenden Falten oder Duplikaturen gebildet würden. Das Ergebnis meiner Untersuchungen war, dass sich das Parenchymgewebe des Körpers direkt in die Klappe fortsetzt und fast bis in die Spitze zu verfolgen ist, dagegen ist der freie Rand der Klappe von derselben strukturlosen Membran umgeben, welche sonst die Wandung des Gefäßes bildet.

Ein besonderer Muskelapparat, welcher unabhängig von der übrigen Körpermuskulatur den Verschluss oder das Öffnen der Klappen besorgen könne, existirt nicht. Ebenfalls konnte ich in der Klappe selbst keine muskulösen Elemente trotz angewandter Doppelfärbung nachweisen.

Was nun die Gestalt der Klappe anbetrifft, so entspricht dieselbe, wie zu erwarten ist, genau der des Gefäßquerschnittes, das heißt, dieselbe erscheint von der Fläche gesehen als ein längliches Oval. Der Modus der Bewegung dieser Klappen und die physiologische Bedeutung dieser Gebilde dürfte sich dem vorangehenden anatomischen Befunde zufolge ziemlich einfach gestalten. Die unablässig sich wiederholende abwechselnde Kontraktion der Längs- und Quermuskulatur des Körpers wirkt auf den Inhalt der Gefäße wie die peristaltische Bewegung des Darmes höherer Thiere auf den Darminhalt und schiebt die Flüssigkeit von vorn nach hinten. Die Klappe verhält sich während dieses ganzen Vorganges passiv und wird allein durch die Flüssigkeit, welche dem auf ihr lastenden Drucke zu entgehen sucht, selbst geöffnet. Hören nun die Kontraktionen des Wurmes auf, so sucht die Flüssigkeit nach vorn zurückzusließen, was jedoch durch die Klappe verhindert wird, indem dieselbe durch die zurückstauende Flüssigkeit vor das Gefäßlumen gelegt wird.

Wie wir sehen, spielt die Klappe hier dieselbe Rolle, wie das Klappenventil in dem Kolben einer Saugpumpe.

Hieran reihe ich nun die Beobachtungen betreffs des Klappenapparates bei den cystieersoiden Tänien.

Die erste Gruppe umfasst die kurzgliedrigen Tänien, als deren Vertreter ich die Taenia perfoliata untersuchte. Bei Würdigung der vorliegenden Litteratur ist diese Gruppe noch wenig in derselben bekannt geworden, und sind es hauptsächlich zwei Arbeiten neueren Datums, welche uns Aufschluss über die bei diesen Tänien obwaltenden Verhältnisse geben.

Eine der ausführlichsten Abhandlungen ist die von KAHANE, welche sich eingehend mit der Taenia perfoliata beschäftigt und unsere Kenntnisse über die Tänien durch zahlreiche und wichtige Angaben bereichert hat. Eine neuere Arbeit, die neben anderen Tänien ganz besonders die kurzgliedrigen Tänien behandelt, hat Zschokke als Verfasser. Die Untersuchungen dieses Forschers erstrecken sich auf die Taenia mamillana Mehlis, T. transversaria Krabbe, T. diminuta Rudolphi, T. relicta Beide Forscher erwähnen in ihrer Arbeit den von Sommen beschriebenen Klappenapparat und sagt Kahane darüber Folgendes: »Obwohl die Zulässigkeit, ja die Nothwendigkeit eines solchen, die Richtung, in der sich die in den Gefäßen vorfindliche Flüssigkeitssäule bewegen soll, bestimmenden Apparates von selbst einleuchtet, kann ich doch nicht aus eigener Anschauung seine Existenz bestätigen. Welche Vorrichtung dazu dient, die Flüssigkeit von dem vorderen gegen das hintere Körperende zu lenken und zugleich das Misslingen von entgegengesetzt gerichteten Injektionsversuchen (Sommer, Steudener) zu verursachen, kann ich, wenn es nicht schon die Richtung der abgehenden Seitenzweige leisten kann, wahrlich nicht vermuthen.«

Zu demselben Befunde gelangte auch Zschokke bei seinen Untersuchungen. Er sagt: »Je n'ai pu découvrir aucune trace d'un appareil de soupapes dans l'interieur des canaux aquifères, comme Sommer, par exemple, l'admet chez certaines espèces de Cestodes.«

Das Ergebnis meiner Untersuchungen stimmt mit den Angaben beider Forscher vollständig überein (Fig. 44).

Die zweite Gruppe, zu der wir uns jetzt wenden wollen, umfasst die Tänien mit doppelten Geschlechtsöffnungen, von denen ich die Taenia cucumerina und Taenia expansa untersuchte. Auch betreffs dieser Gruppe kann die bis in die neueste Zeit erschienene Litteratur als eine wenig umfangreiche bezeichnet werden. Der ersten Arbeit auf diesem Gebiete begegnen wir in Leuckart's großem Werke über die menschlichen Parasiten, wo dieser Forscher sich eingehend mit dem Vorkommen der Taenia cucumerina beschäftigt und zum Schlusse seiner Beobachtungen einige Bemerkungen über die Bildung der Geschlechtsorgane macht. Eine spätere Arbeit ist die von Steudener, welche in mancher Beziehung die Mittheilungen Leuckart's betreffs des Geschlechtsapparates ergänzt. Daran schließen sich die Arbeiten von Righm und ZSCHOKKE. Der Erstere untersuchte die Tänien aus dem Hasen und wilden Kaninchen und fand darin fünf verschiedene Arten, von denen drei doppelte Geschlechtsöffnungen besaßen. Er vereinigt diese unter der Gattung »Dipylidium« und schlägt diesen Gattungsnamen für sämmtliche Täniaden mit doppeltem Geschlechtsapparat vor.

RIEHM fand bei keinem der von ihm untersuchten Dipylidien einen Klappenapparat vor. Zschokke dagegen machte zum Gegenstand seiner Untersuchung die Taenia expansa aus dem Schafe und giebt eine eingehende Beschreibung eines Klappenapparates. Seine eigenen Worte lauten: »A chaque point de départ d'une anastomose transversale, les gros troncs longitudinaux, sont considérablement élargis, tandisque leurs parties situées entre deux des ces élargissements paraissent rétrécies. Dans les bouts étroits de ces tubes les parois sont souvent plissées et forment des bourrelets et des lobes circulaires et demicirculaires qui font saillie dans le lumen du canal. Encore plus fréquemment nous trouvons à l'entrée des anastomoses une saillie, ou languette de la paroi inférieure, qui peut fermer le vaisseau transversal comme un clapet. Ces formations ne sont cependant pas tout à fait constantes et leur disposition ne présente rien de régulier. Les bourrelets et plissements disparaissent presque complètement, lorsque le strobila est bien étendu; le parcours des vaisseaux devient alors droit, et les différences de volume des diverses parties du même tube sont insignificantes. Tout en reconnaissant que les lobes et ces bourrelets peuvent jouer à l'état de contraction du strobila le rôle de soupapes, empéchant le liquide contenu dans les canaux de refluer vers le scolex, j'insiste pourtant sur le fait, qu'ils ne forment point de système fixe et définitivement établi que l'ont trouvé plusieurs auteurs, chez d'autres espèces (Sommer-Landois).«

Was nun meine eigenen Untersuchungen betrifft, so kann ich sowohl betreffs der Taenia cucumerina als auch der Taenia expansa nur mittheilen, dass ich bei keinem von diesen eine Spur eines Klappenapparates gefunden habe (Fig. 12, 13, 14). Zwar trete ich mit dieser Behauptung — wenigstens so weit sie sich auf die Taenia expansa bezieht — in direkten Widerspruch mit den Angaben von Zschokks. Da es mir aber trotz aller Sorgfalt, mit welcher ich das von ihm beschriebene Züngelchen auf meinen Präparaten suchte, nie gelang dasselbe zu Gesicht zu bekommen, so muss ich die Angaben dieses Forschers für unrichtig halten.

In der tibrigen Beschreibung des Gefäßsystems, in welchem Zschokke Wülste und ringförmige Lappen (des bourrelets et des lobes circulaires) gefunden haben will, kann ich nichts Charakteristisches für die Taenia expansa erkennen, zumal ich bei meinem gut ausgestreckten Material nichts Derartiges wahrgenommen habe (Fig. 42 u. 43). Im Übrigen vermuthet Zschokke selbst, dass diese eigenthümlichen Bildungen nur auf den Kontraktionszustand zurückzuführen sind, da er sie in mäßig kontrahirten Gliedern weniger ausgeprägt vorfand. Ähnliche Verhältnisse fand bereits Steudener auf Flächenschnitten bei Bothriocephalus proboscideus und Dr. Platner bei Taenia solium. Zschokke will diesen Gebilden wieder eine Rolle als Klappen zuschreiben, eine Ansicht, die bereits früher von Dr. Platner vertreten ist. Dass diese Auffassung jedoch keineswegs richtig ist, zeigt uns der wohl entwickelte Klappenapparat bei der Taenia solium, welchen ich bereits oben beschrieben habe.

Im Anschlusse hieran möchte ich nicht unterlassen, eine Bemerkung betreffs des Nervensystems von Taenia expansa einzuschalten, jedoch werde ich mich, da dies nicht in den Bereich meiner Aufgabe gehört, auf das Allernöthigste beschränken. Über das Nervensystem im Scolex vermag ich allerdings keine Angaben zu machen, da meinem Thiere der Kopf fehlte. Verfolgen wir dagegen die beiden aus dem Kopfe entspringenden Seitenstämme in ihrem Verlauf durch die Proglottidenkette, so bemerken wir am hinteren Rande einer jeden Proglottis direkt hinter der Queranastomose der beiden größeren Gefäßstämme einen kräftigen Nerven (Fig. 21) verlaufen, welcher die beiden Längsnerven auf der dorsalen (Fig. 20) Seite verbindet und so eine Kommissur darstellt

Diese auffallende Erscheinung habe ich bis jetzt nirgends in der Litteratur angegeben gefunden, jedoch möchte ich nicht unerwähnt lassen, dass bereits Riehm bei Dipylidium pectinatum ein ähnliches Verhalten nachgewiesen hat, und zwar beobachtete er in den Seitensträngen nahe dem Hinterrande einer jeden Proglottis eine, wenn auch nur schwache, Anschwellung, von welcher sowohl nach der Innenschicht als auch lateral nach der Rindenschicht zu ein Nerv entsprang; eine Commissur zwischen den beiden nach innen entspringenden Nerven hat der Forscher nicht auffinden können. Ein ähnliches Verhalten fand auch ZSCHOKKE bei der Taenia mamillana Mehlis und schreibt darüber: »Au bord postérieur de chaque proglottis le faisceau nerveux envoie vers l'interieur dans la couche moyenne, et au dehors dans la couche corticale un prolongement un nerf latéral, diminuant assez rapidement d'épaisseur et se perdant enfin complètement. Je n'ai jamais pu poursuivre ces prolongements plus loin que sur un cinquième de la longueur de l'axe transversal du proglottis.« Bei der Taenia expansa hat ZSCHOKKE ein solches Verhalten nicht nachweisen können: Je n'ai pu découvrir des nerfs latéraux comme d'autres espèces (dans les proglottides).

Was nun die histologische Struktur dieser Anastomose anbelangt, so besteht dieselbe aus denselben ungemein zarten Fasern, wie die Seitenstränge, und entbehrt einer selbständigen Hülle. Ganglienzellen, wie dieselben in den Seitensträngen wahrgenommen werden, konnte ich in derselben nicht nachweisen. Die feineren Nervenfasern traten hauptsächlich deutlich hervor, wenn ich die bereits oben erwähnte Methode von Mährenthal anwandte.

Als Vertreter der dritten Gruppe, der Vogeltänien, untersuchte ich in Bezug auf den Klappenapparat die Taenia serpentulus und die Taenia gutturosa. Auch hier konnte ich wiederum nur das Fehlen des Klappenapparates (Fig. 45, 46, 47) feststellen, und fand ich auch in der gesammten Litteratur über die Vogeltänien keine Angaben über das Vorkommen desselben, obgleich ich die Arbeiten von Pagenstecher, Feuereisen, Steudener, Nitsche, Linstow und Zschokke auf diesen Gegenstand hin prüfte.

Es bleibt mir nun noch übrig, der Tänien mit flächenständiger Geschlechtsöffnung zu gedenken, von denen ich die Taenia litterata untersuchte. Zeigt diese in Bezug auf den anatomischen Bau ihrer Geschlechtsorgane allen anderen Tänien gegenüber schon eine Eigenthümlichkeit, so tritt dieselbe auch bei dem Klappenapparat ebenfalls hervor. Über diese Gruppe sind mir nur vier Arbeiten bekannt geworden, nämlich die von Walter, Hamann, Zschoker und neuerdings von Braun.

WALTER gab dieser Gruppe den Namen »Monodoridium« und unterschied zwei Arten, welche er beide im Fuchse fand, nämlich Taenia litterata Batsch und eine von ihm neu benannte Art Taenia utriculifera W.

Die Arbeit dieses Forschers ist rein systematischer Natur und enthält nur eine kurze Beschreibung des Geschlechtsapparates. HAMANN dagegen befasste sich eingehend mit der Anatomie der Taenia lineata aus dem Hunde und schlägt für diese Gruppe mit flächenständiger Geschlechtsöffnung den Namen »Ptychophysa« vor, da ihm sowohl wie ZSCHOKKE die Arbeit von Walter unbekannt geblieben ist. Auf einen Klappenapparat scheint dieser Forscher nicht geachtet zu haben, jedenfalls macht er keine Bemerkung hiertiber. Die eingehenden Untersuchungen von Zschokke erstreckten sich auf die Taenia litterata und die Taenia canis lagopodis Abilgaard, und sagt dieser Forscher über den Klappenapparat: »Je n'ai point vu d'appareil de valvules dans l'interieur des vaisseaux.« Neuerdings vermuthet Braun, dass zwischen der Taenia lineata Goeze des Hundes und der Wildkatze und der Taenia litterata Batsch des Fuchses kein Unterschied besteht und Hund und Katze nicht die normalen, sondern nur gelegentliche Wirthe sind. Diese Vermuthung begrundet er damit, dass die Taenia lineata in Hund und Katze in Mitteleuropa außerordentlich selten ist, dagegen die Taenia litterata bei Füchsen sehr häufig vorkommt.

Was nun die Mittheilung Zschokke's anbetrifft, dass sich bei der Taenia litterata kein Klappenapparat vorfindet, so muss ich den Angaben dieses Forschers auf Grund meiner Beobachtungen entgegentreten, denn unser Bandwurm besitzt einen wohl ausgebildeten Klappenapparat, welcher jedoch in Bezug auf seine Lage ein anderes Verhalten zeigt, als wir es bei den cysticerken Tänien früher kennen gelernt haben. Während wir nämlich bei diesen die Klappe mit breiter Basis an der inneren Wand des Gefäßes an der Stelle, wo das Quergefäß die beiden Seitenstämme verbindet, ansitzen sehen, beobachten wir bei der Taenia litterata, dass die breite Basis der Klappe der außeren Wand des Exkretionsgefäßes (Fig. 18, 19) ansitzt und so die Spitze der Klappe direkt in das Quergefäß hineinragt. Die Länge der Klappe übertrifft hier wiederum um ein Bedeutendes die Weite des Exkretionsgefäßes, so dass die hier nach innen gerichtete Spitze sich beim Schließen der Klappe gegen den oberen Rand der Querkommissur legt. Bezuglich des histologischen Baues und der Form der Klappe wiederholen sich in der That alle Verhältnisse, welche wir bei den cysticerken Tänien kennen gelernt haben, so dass ich mich hier auf eine eingehende Beschreibung nicht einzulassen brauche. Eine Erscheinung, welcher ich bereits bei den cysticerken Tänien großen Werth beigemessen habe, zeigt sich

jedoch hier besonders deutlich, nämlich dass beim Schließen der Klappe die Spitze derselben ein sicheres Widerlager findet und durch diese Einrichtung einen viel größeren Druck auszuhalten vermag.

## Nachtrag.

Über die sog. »plasmatischen Längsgefäße « Sommer's bei Taenia solium und Taenia mediocannellata Küchenmstr.

Durch die Arbeit meines hochverehrten Lehrers, des Herrn Professor Blochmann, ist festgestellt, was die von Sommer beschriebenen sog. »plasmatischen Längsgefäße« der Bandwürmer bedeuten. Leider ist demselben hierbei ein kurzer Nachtrag Sommer's, welchen derselbe über die »plasmatischen Längsgefäße« in seiner Arbeit »Über die Anatomie von Distomum hepaticum« macht, entgangen, und möge das Folgende hiermit zur Ergänzung dienen.

Sommen schreibt nämlich, nachdem er zuvor seinen Irrthum betreffs der Nerven bei Bothriocephalus latus, welche er für Seitengefäße angesehen hatte, berichtigt hat, Folgendes: »Eben so habe ich die in dem zweiten Hefte der Beiträge zur Anatomie der Plattwürmer p. 47 geschilderten und Tafel I F daselbst abgebildeten plasmatischen Längsgefäße in der Folge als Nervenstränge der Taenia erkannt.«

Wie aus der vorstehenden Wiedergabe ersichtlich ist, hat Sommen selbst die irrige Auffassung, welche Kahane zuerst veranlasst hat und wir durch die ganze Litteratur verfolgen können, noch bestätigt.

Am Schlusse seiner Arbeit geht Blochmann dann noch auf die Natur des schwarzen körnigen Niederschlages in den Gefäßen ein und erwähnt dabei nur einen von Ölkers beschriebenen Fall. Da Linstow bereits eine gleiche Beobachtung gemacht hat, so möge dieselbe hier noch angefügt werden. Linstow erhielt zwei Exemplare von Taenia mediocannellata von einem Kranken, der eine Schmierkur mit grauer Quecksilbersalbe durchgemacht hatte, und beobachtete dabei Folgendes: »Die Tänien hatten nicht die gewöhnliche weiße, sondern eine graue Farbe, die von massenhaften Einlagerungen von schwarzen Partikelchen herrührt, welche Herr Professor Polstorff als Quecksilberoxydul bestimmte. Sehr merkwürdig ist nun die Vertheilung der schwarzen Körnchen in den Proglottiden; das Parenchym ist ziemlich gleichmäßig und schwach durchsetzt, die Hoden aber in viel auffallenderer Weise, eben so die Vasa efferentia und das Vas deferens, am stärksten aber die Vagina, die kohlenschwarz erscheint, während die producirenden weiblichen Organe nicht ein einziges Körnchen enthalten, und in gefärbten Schnitten schön roth erscheinen. Die Vasa efferentia haben einen Grenzstrang,

welcher dem großen Längsgefäß an dessen Innenseite parallel läuft, den ich in allen Beschreibungen vergeblich gesucht habe, bei dieser natürlichen Färbung aber sehr in die Augen fallend ist.« Was nun diesen Grenzstrang der Vasa efferentia anbetrifft, so glaube ich mit Recht annehmen zu dürfen, dass der Verfasser nichts Anderes als das »plasmatische Längsgefäß « von Sommen oder besser gesagt mit Blockmann »den Nebenexkretionsstamm « vor sich gehabt hat. Im Übrigen geht dies auch deutlich aus der beigefügten Abbildung hervor.

Im Anschluss daran habe ich auch noch einmal die Angaben von Taenia crassicollis betreffs der Queranastomosen einer erneuten Untersuchung unterzogen, zumal die Angaben von RIBBH und BLOCHMANN im direkten Widerspruch stehen.

RIRHM machte Injektionen bei der Taenia crassicollis und gelangte dabei zu folgendem Resultate: »Die Anastomosen in den Proglottiden

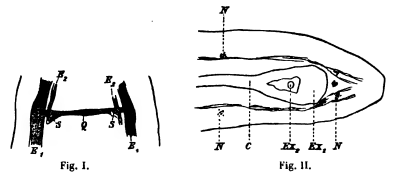


Fig. I.  $E_1$ , Hauptstamm;  $E_2$ , Nebenstamm des Exkretionsgefäßes, S, Seitenast: Q, Querkommissur. Taenia crassicollis nach Rizhm.

Fig. II.  $Ex_1$ , Hauptstamm;  $Ex_2$ , Nebenstamm der Exkretionsgefäße; N, Nerv; C, Kommissur der Hauptstämme, die aus jedem Hauptstamme mit doppelter Wurzel entspringt. Zwischen diesen Wurzeln läuft der Nebenstamm hindurch.

werden nicht nur von den größeren Gefäßen abgegeben, vielmehr entsendet auch jedes der beiden kleineren einen Seitenast, welcher allerdings bald in die Anastomose der großen Gefäße mündet.« Obenstehende Abbildung ergänzt die Darstellung.

Ganz anders schildert Blochmann dies Verhalten: »Die beiden Hauptstämme werden ebenfalls durch eine einfache Querkommissur verbunden. Allerdings zeigt die Kommissur hier eine Eigenthumlichkeit, die darin besteht, dass aus jedem Hauptstamme nach der Medianlinie zu zwei Gefäße entspringen, so dass ein an der medialen Seite des Hauptstammes geführter Sagittalschnitt zwei Durchschnitte durch die beiden Wurzeln der Kommissur, ein weiter nach der Medianebene zu gelegener dagegen nur einen solchen durch den Haupttheil der Kom-

missur erkennen lässt. Zwischen den Wurzeln der Querkommissur hindurch läuft der Nebenstamm, so dass derselbe auf einem Querschnitt durch die Proglottis in einem Dreieck eingeschlossen liegt, dessen laterale Seite von dem Querschnitt durch den Hauptstamm, dessen obere und untere Seite aber durch die Wurzeln der Kommissur gebildet wird. Die nebenstehende schematische Figur erläutert dies Verhalten.«

Meine Untersuchungen bestätigten nur die Angaben Blochmann's und stellt die beigefügte Abbildung (Fig. 22) einen Sagittalschnitt dar, welcher die beiden Wurzeln der Kommissur und zwischen denselben den Verlauf des Nebenstammes erkennen lässt.

Rostock, im November 1893.

#### Litteraturverzeichnis.

- F. Blochmann, Über Sommen's sog. »plasmatische Längsgefäße« bei Taenia saginata Goeze und Taenia solium L. Centralblatt für Bakteriologie und Parasitenkunde. Bd. XII. 4892. p. 878.
- M. Braun, Verzeichnis von Eingeweidewürmern aus Mecklenburg. Archiv d. Fr. d. Naturg. i. M. Jahrg. 4894.
- J. FEUEREISEN, Beitrag zur Kenntnis der Tänien. Diese Zeitschr. 4868. Bd. XVIII. S. 462—204.
- O. HAMANN, Taenia lineata Goeze. Diese Zeitschr. 4885. Bd. XLII. p. 748.
- J. KAHANE, Anatomie von Taenia perfoliata. Diese Zeitschr. 4880. Bd. XXXIV. p. 205.
- R. LEUCKART, Die Parasiten des Menschen 1879—1886. 2. Aufl. Bd. I. 1. Abth. p. 375 und 377 Anm. p. 850—851. p. 381.
- O. v. Lisstow, Beitrag zur Kenntnis der Vogeltänien nebst Bemerkungen über neue und bekannte Helminthen. Archiv. f. Naturg. 56. Jahrg. p. 474—488.
- Ders., Über den Bau und die Entwicklung von Taenia longicollis. Jena. Zeitschr. f. Naturw. Bd. XXV. p. 565—576.
- H. Nitsche, Untersuchungen über den Bau von Tänien. Diese Zeitschr. 4873. Bd. XXIII. p. 484—497.
- A. PAGENSTECHER, Beitrag zur Kenntnis der Geschlechtsorgane der Tänien. Diese Zeitschr. 1850. Bd. IX. p. 523—528.
- TH. PINTNER, Untersuchungen über den Bandwurmkörper. Arbeit. des zoolog. Instituts Wien 4880. Bd. III. 2. Heft. p. 38.
- Dr. Platner, Beobachtung am Darmkanal der Taenia solium. Müller's Archiv für Anatomie und Physiol. 4838. p. 572.
- E. A. PLATNER, Helminthologische Beiträge. Müller's Archiv 1859. p. 287.
- G. RIEHM, Studien an Cestoden. Inaug. Dissert. Halle 1881.
- F. Sommer, Über den Bau und die Entwicklung der Geschlechtsorgane von Taenia solium L und Taenia saginata Göze. Diese Zeitschr. 4874. Bd. XXIV. p. 499 u. 545 Anm.

- F. Sommer, Die Anatomie des Leberegels Distomum hepaticum. Diese Zeitschr. 1880. Bd. XXXIV. S. 588.
- F. SOMMER und L. LANDOIS, Der Bau der geschlechtsreifen Glieder von Bothriocephalus latus Bremser. Diese Zeitschr. 4872. Bd. XXII. p. 40—400.
- F. Steudener, Untersuchungen über den feineren Bau der Cestoden. Abh. d. naturforsch. Gesellschaft zu Halle 4877. Bd. XIII. p. 277—366.
- H. Walter, Helminthologische Studien. Siebenter Bericht des Offenbacher Vereins für Naturkunde 4865—4866. p. 54—60.
- F. ZSCHOKKE, Recherches sur la structure anatomique et histologique des Cestodes.

  Mém. Inst. Genevais. T. XVII. p. 4—396. 4886—4889.
- Ders., Ein Beitrag zur Kenntnis der Vögeltänien. Centralbl. f. Bakt. u. Parasitenk. 4888. Bd. I. p. 464—465. p. 498—499.

## Erklärung der Abbildungen.

#### Tafel XVII und XVIII.

- k Klappe,  $E_1$  Hauptstamm des Exkretionsgefäßes,  $E_2$  Nebenstamm des Exkretionsgefäßes, a Kommissur der Hauptstämme, n Nerv.
- Fig. 4. Flächenschnitt von Taenia solium. Glied aus dem vorderen Theil des Bandwurmes. Vergr. 92.
- Fig. 2. Flächenschnitt von Taenia solium. Glied aus dem hinteren Theil des Bandwurmes. Vergr. 92.
- Fig. 3. Flächenschnitt von Taenia saginata. Glied aus dem vorderen Theil des Bandwurmes. Vergr. 92.
- Fig. 4. Flächenschnitt von Taenia saginata. Glied aus dem hinteren Theil des Bandwurmes. Vergr. 30.
- Fig. 5. Flächenschnitt von Taenia crassicollis. Glieder direkt hinter dem Scolex. Vergr. 92.
- Fig. 6. Flächenschnitt von Taenia crassicollis. Glied aus der Mitte des Bandwurmes. Vergr. 92.
- Fig. 7. Flächenschnitt von Taenia crassicollis. Glied aus dem hinteren Theil des Bandwurmes. Vergr. 30.
- Fig. 8. Flächenschnitt von Taenia crassiceps. Glied aus der Mitte des Bandwurmes. Vergr. 92.
- Fig. 9. Flächenschnitt von Taenia polyacantha. Glied aus der Mitte des Bandwurmes. Vergr. 92.
- Fig. 40. Flächenschnitt von Taenia serrata. Glied aus der Mitte des Bandwurmes. Vergr. 30.
- Fig. 44. Flächenschnitt von Taenia perfoliata. Glied aus der Mitte des Bandwurmes. Vergr. 92.
- Fig. 12. Flächenschnitt von Taenia expansa. Glied aus dem vorderen Theil. Vergr. 142.
- Fig. 43. Flächenschnitt von Taenia expansa. Glied aus dem hinteren Theil des Bandwurmes, Vergr. 92.
- Fig. 44. Flächenschnitt von Taenia cucumerina. Glied aus dem mittleren Theil des Bendwurmes. Vergr. 92.

- Fig. 45. Flächenschnitt von Taenia gutturosa. Glied aus dem vorderen Theil des Bandwurmes. Vergr. 92.
- Fig. 46. Flächenschnitt von Taenia guttuross. Glied aus dem hinteren Theil des Bandwurmes. Vergr. 442.
- Fig. 47. Flächenschnitt von Taenia serpentulus. Glied aus der Mitte des Bandwurmes. Vergr. 92.
- Fig. 48. Flächenschnitt von Taenia litterata. Drei Glieder aus der Mitte des Bandwurmes. Vergr. 30.
- Fig. 19. Flächenschnitt von Taenia litterata. Glied aus der Mitte des Bandwurmes. Vergr. 92.
- Fig. 20. Querschnitt von Taenia expansa. c Kommissur zwischen den beiden Längsnerven. Vergr. 92.
- Fig. 24. Flächenschnitt von Taenia expansa. c Kommissur zwischen den beiden Längsnerven Vergr. 30.
- Fig. 22. Sagittalschnitt von Taenia crassicollis. w die beiden Wurzeln der Kommissur. Vergr. 30.

# Beiträge zur Kenntnis der Entwicklungsgeschichte des Skorpions.

Von

#### Dr. August Brauer.

(Aus dem Zoologischen Institut in Marburg.)

Mit Tafel XIX-XX und 6 Textfiguren.

Wenn auch in der letzten Zeit die Frage, ob die Arachnoiden den Xiphosuren oder den Hexapoden verwandt sind, häufig erörtert ist, so ist dieselbe doch noch keineswegs zu einem entscheidenden Abschluss gekommen. Während z. B. Lang (43) und R. Herrwig (8) in ihren Lehrbüchern die Ansicht vertreten, dass sie mit den Insekten, den Myriapoden und mit Peripatus als Tracheaten zusammenzufassen sind, schließen sich Korschelt und Heider (44) der von Ray Lankester zuerst eingehend begründeten Hypothese an, dass die Arachnoiden von jenen Gruppen zu trennen sind, und als ihre nachsten Verwandten die Paläostraken, besonders Limulus anzusehen sind. Dass diese beiden Ansichten sich neben einander erhalten können, dürste vornehmlich darin seine Ursache haben, dass man bei der Abwägung der ausschlaggebenden Momente vorwiegend auf die Ergebnisse der Anatomie der ausgebildeten Thiere angewiesen war und desshalb nicht entscheiden konnte, ob man es mit Analogien oder Homologien zu thun hatte, dass dagegen die Entwicklungsgeschichte zu wenig durchgearbeitet war und einwandfreie Resultate nicht vorlagen. Es gilt das Letztere besonders für diejenigen Formen, welche wegen ihrer Körpergliederung am ehesten bei einer Erörterung der obigen Frage in die Betrachtung zu ziehen sind, nämlich für die Solpugiden und die Skorpioniden. Die Embryologie der ersteren ist so gut wie unbekannt, die der letzteren ist zwar mehrere Male Gegenstand einer Untersuchung gewesen, indessen weichen die Resultate noch sehr von einander ab und weisen noch große Lücken auf. Die beste Arbeit, welche wir über den Skorpion besitzen, ist immer noch die von Metschnikoff (18) aus dem Jahre 1871, nicht nur

wegen ihrer wichtigen Resultate, sondern auch wegen ihrer guten Oberstächenbilder. Eine andere Untersuchung ist von Kowalewsky und Schulgin (12) ausgestührt; ihre Ergebnisse sind bisher aber leider nur in einer vorläusigen Mittheilung ohne Abbildungen niedergelegt. Eine dritte Arbeit, welche Laurie (15) vor zwei Jahren veröffentlicht hat, ist zwar ausstührlicher und von mehreren Taseln begleitet und enthält, da die neuesten Untersuchungsmethoden in Anwendung gekommen sind, wichtige Berichtigungen der früheren Angaben und neue Resultate, aber es sind nur wenige Stadien untersucht worden, und es sinden sich desshalb große Lücken und weiter hat, wie besonders die Oberstächenbilder leicht zeigen, schlecht konservirtes Material vorgelegen. Außer diesen sind noch einige Arbeiten von Blochmann, Parker, Patten, Laurie (16) und Johnson zu erwähnen, welche aber entweder nur einzelne Organe oder kurze Abschnitte aus der Entwicklung des Skorpions behandeln.

Unter diesen Umständen schien mir eine erneute, möglichst eingehende Untersuchung nicht werthlos.

Ein Aufenthalt an der Triester Zoologischen Station vom 4. Mai bis Mitte Juli 1892 und ein zweiter in Torbole am Gardasee von Mitte Juli bis Ende August 1893 gaben mir Gelegenheit, Material zu sammeln. Bei Triest war mein bester Fundort das Boschetto, wo Euscorpius carpathicus L. 1 besonders im Laubwalde — im Nadelwalde habe ich ihn niemals angetroffen - in den höher gelegenen Theilen seitwärts von den Wegen in sehr großer Menge sich findet; doch kommt er auch in anderen Gegenden bei Triest vor, z. B. auf dem Monte Spagato, bei Muggia, bei Divacca u. a. Bei Torbole lieferte mir vor allen der Monte Brione zwischen Riva und jenem Ort Material, außerdem die Wälder am Loppiosee, Malcesine u. a. Doch waren hier die Thiere viel weniger häufig als im Boschetto; während ich an letzterem Orte z. B. an günstigen Stellen in einer Stunde 20 bis 30 erwachsene Weibchen sammeln konnte, habe ich am Monte Brione oft drei bis vier Stunden gebraucht, um nur zwei bis drei brauchbare Thiere zu erlangen. Die Ursache dürfte zum Theil in der geringen Bewaldung und in dem zu trockenen Boden liegen.

Bei Triest fand ich mit ganz wenigen Ausnahmen im Freien nur die kleinere, gelbliche Art, Euscorpius carpathicus L.; die zweite größere schwärzliche Art, Euscorpius italicus Herbst, welche in Häusern, wie es scheint, allein sich verbreitet, kam im Boschetto sehr selten vor, und dann nur in oder an Mauern in der Nähe von Häusern. Hier waren die

<sup>1</sup> Die Thiere sind bestimmt nach Karsch (9).

beiden Arten in ihrer Verbreitung so begrenzt, dass man nur wenige Schritte von den Mauern, in welchen Euscorpius carpathicus nicht sich aufhielt, sich zu entfernen brauchte, um dann unter den Steinen nicht mehr italicus, sondern carpathicus anzutreffen, und ersterer niemals im Walde gefunden wurde. Am Gardasee aber kamen beide Arten in Wäldern neben einander vor, in ganz vereinzelten Fällen habe ich unter einem und demselben Steinhaufen sogar beide gefunden; italicus war hier die überwiegende Art. In Folge dieser Verbreitung lag mir für das Studium der jüngeren Stadien fast nur Euscorpius carpathicus vor, für das der älteren auch Euscorpius italicus.

Die Vertheilung der Individuen ist ganz verschieden. Wo die Steine zerstreut lagen, da saß fast immer nur ein Skorpion unter einem Steine, zwei nur dann, wenn der Stein auf der unteren Seite so gewölbt war, dass auf jeder Seite Platz für je einen Skorpion war, ohne dass ein Zusammentreffen möglich war; wo dagegen die Steine, besonders kleine, in einem Haufen vereint lagen, konnte ich zuweilen bis 20 ausgewachsene Thiere, jedes aber unter einem verschiedenen Steine finden, und außerdem noch jüngere Thiere in verschiedenen Größen, welche eine Dauer der Entwicklung bis zum geschlechtsreifen Thiere von sicher 3 bis 4 Jahren anzeigen. Steine, unter denen Ameisen ihr Nest haben, oder welche auf den Wegen liegen, auf welchen das Regenwasser abwärts fließt, werden vom Skorpion fast immer gemieden.

Da das Thier, das bekanntlich am Tage an der Unterseite des Steines, nicht auf dem Erdboden sitzt, beim Umwenden des Steines meist nicht fortläuft, sondern ruhig auf seinem Platz bleibt, so ist der Fang ein äußerst bequemer.

Nach Metschnikoff (I. c. p. 207) beginnt die Trächtigkeit des Skorpions am Anfange des Sommers oder Ende des Frühlings. In dem einen Jahre fand er die ersten Spuren der Embryonalbildung erst am 4. Juni, in dem anderen um dieselbe Zeit dagegen schon sehr weit entwickelte Embryonen. Kowalewsky und Schulgin geben nur an, dass im Juni die Entwicklung im vollsten Gange ist. In der Hoffnung die Reifungs- und Befruchtungsvorgänge wenigstens in den wichtigsten Punkten verfolgen zu können, begann ich bereits am 4. Mai zu sammeln. Zu meiner Überraschung zeigte sich, dass mein ganzes Material, welches ich den Monat Mai hindurch erlangt hatte, fast nur Furchungsstadien enthielt und nur sehr wenige Reifungs- und Befruchtungsstadien. Da ich Tag für Tag die Embryonen von vier bis acht Thieren konservirte, so glaube ich mit Bestimmtheit angeben zu können, dass bereits Anfang Mai die Entwicklung des Skorpions beginnt. Da das Frühjahr 1892 kühl und nass

war, welche Witterung den Skorpionen wenig zuträglich ist, so ist es sehr leicht möglich, dass die Trächtigkeit in wärmeren Jahren in den genannten Gegenden, und besonders in noch südlicher gelegenen, noch früher beginnt. Dem ungewöhnlich warmen und trockenen Frühjahr und Sommer 1893 möchte ich es wenigstens zuschreiben, dass ich, obwohl ich in Torbole, welcher Ort sicher kühler als Triest ist, genau zu der Zeit meine Sammlung wieder begann, zu welcher ich sie in Triest im Jahre vorher abgebrochen hatte, fast durchweg die Entwicklung weiter fortgeschritten fand als an letzterem Ort. Die ältesten Stadien, welche ich Mitte Juli 1892 in Triest sammelte, die aber sehr selten waren, waren zu derselben Zeit 1893 nur noch wenig zu finden, die meisten waren bereits älter.

Es kommen bedeutend mehr Eier zur Anlage, als zur Befruchtung und zur Entwicklung. Aber auch von letzteren machen durchaus nicht alle immer die ganze Entwicklung im mütterlichen Körper durch, sondern einige gehen früher zu Grunde und werden entweder zu Gunsten der übrigen resorbirt, oder bei der Geburt der übrigen mit ausgestoßen. Es dürfte die verschiedene Ernährung die Ursache sein. In einem Falle habe ich sogar nur ein einziges entwickeltes Ei angetroffen, die übrigen waren zum Theil noch im Follikel, zum Theil in der Eirühre, aber, wie die Größe anzeigte, früh in der Entwicklung stehen geblieben; in anderen Fällen betrug die Zahl der nicht entwickelten Eier nur vier bis zehn, in den meisten waren alle normal entwickelt, und dann schwankte die Zahl zwischen 20 bis 40.

Unter dem in Triest gesammelten Material habe ich mehrere Doppelembryonen gefunden, welche entweder so gelagert waren, dass der eine diese, der andere die entgegengesetzte Seite des Eies einnahm, oder mit einander in verschiedener Weise verwachsen waren. Die genauere Darstellung derselben werde ich bei einer anderen Gelegenheit geben.

Die dem lebenden Thiere entnommenen Ovarialröhren wurden, so lange die Eier noch sehr klein waren, also wenig Dotter vorhanden war, in kalter Chromosmiumessigsäure konservirt, die späteren Stadien entweder in 0,2 % iger Chromsäure (24 Stunden) gelassen oder für eine bis zu einer und einer halben Minute in heißes, nahe dem Kochen befindliches Wasser und dann in Chromessigsäure (zwei bis sechs Stunden) oder Chromosmiumessigsäure (zehn bis zwanzig Minuten je nach der Größe der Eier) gelegt. Die nach der ersteren Methode behandelten Eier wurden erst, nachdem sie eine halbe bis zu einer Stunde in der Chromsäure gelegen hatten, aus den Eiröhren entfernt, weil vorher die Eier noch zu

weich waren und daher fast regelmäßig verletzt wurden. Die mit heißem Wasser behandelten Eier dagegen wurden sofort in der Chromessigsäure bezw. Chromosmiumessigsäure unter dem Präparirmikroskope aus der sog. Leber und den Ovarialröhren herauspräparirt; später, wenn sie im Wasser oder in Alkohol liegen, gelingt es sehr schlecht, das Epithel der Eiröhren abzuziehen. Eine Entfernung der Embryonalhäute ist auf den frühen Stadien der Segmentirung, wo es erwünscht wäre, nicht möglich, ohne den Embryo zu verletzen, in den späteren Stadien unnöthig, weil sie für das Studium der Obersläche bei der Konservirung mit Chromsäure nicht hinderlich sind. Meiner Ansicht nach ist es sogar besser, die Häute am Embryo zu lassen, weil sie denselben beim Transport und bei der späteren Behandlung vor einer Verletzung schützen.

Die mit Chromsäure behandelten Embryonen eigneten sich nur für ein Studium der Oberslächenveränderungen, hiersur aber in ganz ausgezeichneter Weise, dagegen waren sie zum Verfolgen der inneren Vorgänge völlig untauglich, indem sie, ganz abgesehen davon, dass der Dotter so brüchig wurde, dass die Schnitte, selbst wenn man Mastix-kollodium anwandte, fast ohne Ausnahme zerrissen, die Differenzirung der Zellschichten so gut wie gar nicht wiedergaben. Hiersur waren die beiden anderen Konservirungsslüssigkeiten, besonders die Chromosmiumessigsäure nach vorheriger Anwendung von heißem Wasser, ganz ausgezeichnet. Das Schneiden besonders der ersten Stadien war zwar auch hier ohne Anwendung von Mastixkollodium nicht möglich, aber mit diesem Mittel gelang es leicht, lückenlose Serien zu erhalten.

# I. Von der Furchung bis zum Beginn der Segmentirung.

Dieser erste Beitrag zur Kenntnis der Entwicklungsgeschichte des Skorpions behandelt die Periode von der Furchung bis zum Beginn der Segmentirung; dieselbe ist auch noch dadurch begrenzt, dass alle Vorgänge, welche sich während derselben abspielen, nämlich die Furchung, die Entstehung der Keimblätter, die Anlage der Geschlechtsorgane, die Bildung des Mesoderms und der Embryonalhäute außer derjenigen des Amnions im Follikel ablaufen. Erst zwischen der Bildung der Serosa und des Amnions tritt der Embryo aus dem Follikel in die Eiröhre über.

## Die Furchung.

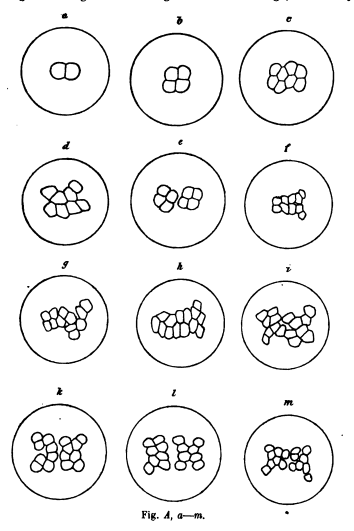
(Fig. A und B und Taf. XIX, Fig. 4-14.)

Wie Metschnikoff (18) und Laurie (15), deren Angaben über die Eibildung ich bestätigen kann, bereits gezeigt haben, wird die Wand der Ovarialröhren von cylindrischen Zellen gebildet, die meist so schmal

sind, dass die Kerne benachbarter Zellen auf verschiedenen Höhen zu liegen kommen; außen wird das Ovar von der Peritonealhülle umgeben. Die zu Eiern werdenden Epithelzellen, welche sich früh durch das Keimbläschen und das körnige Protoplasma bemerkbar machen, rücken an die Basis des Epithels und buchten bald, rasch heranwachsend, die Peritonealhülle nach außen vor und geben damit den Anstoß zur Bildung des Follikels. Die benachbarten Epithelzellen der Eirohre legen sich über ihr zusammen und rücken der jungen Eizelle ehenfalls nach außen nach und setzen den Stiel des Follikels zusammen. Wie es scheint, geht durch Vermittlung dieser Stielzellen auch vorwiegend die Ernährung des Eies vor sich. Zunächst beginnt sich nur in den peripheren Theilen Dotter abzulagern, während das Centrum von einer Ansammlung von dotterfreiem Protoplasma eingenommen wird, in deren Mitte das durch einen großen Nucleolus ausgezeichnete kugelige Keimbläschen liegt. Wenn der Follikel fertig gebildet ist, die Dotterbildung eine Zeit lang fortgedauert hat und das Ei gewachsen ist, so ruckt das Keimbläschen nebst dem anliegenden dotterfreien Protoplasma an die Obersläche und zwar nach dem Pol, welcher dem Stiel des Follikels und damit auch der Eirohre zugewandt ist. Es plattet sich hier ab (Fig. 4). Wie ich schon oben erwähnte, habe ich nur wenige Stadien von der Reifung und Befruchtung erhalten, auch waren diese zum Theil nicht gut genug zur Verfolgung dieser Processe konservirt, doch genügten sie, um mit voller Sicherheit angeben zu können, dass an jenem Pol nicht nur die Reifung, sondern auch die Befruchtung erfolgt, und die erste Furchungsspindel liegt, dass also nach der Reifung der Eikern nicht in die Tiefe wandert. Wie es scheint, beginnen zur Zeit der Reifung die Zellen des Follikelstieles aus einander zu weichen, zuerst über dem Ei und dann allmählich weiter nach dem Lumen der Eiröhre hin, wodurch ein Kanal und den Spermatozoen Zutritt zum Ei geschaffen wird. Der gleichzeitigen Öffnung dieses Kanals, die wahrscheinlich durch den Druck der wachsenden Eier erfolgt, möchte ich es wesentlich zuschreiben, dass die Befruchtung gleichzeitig an allen Eiern erfolgt und erst nach beendeter Reifung. Würde der Zugang zum Ei früher möglich sein, so wäre zu erwarten, dass man schon auf jüngeren Stadien den Samenfaden im Ei findet und besonders in denjenigen Eiern, welche zu der Zeit, wo die Befruchtung erfolgt, noch nicht in die Reifung eingetreten sind. Die in der Fig. 2 abgebildeten Kerne dürften kaum anders zu deuten sein als Ei- und Spermakern, welche sich im Ruhestadium befinden und an einander sich gelagert haben. Bemerkenswerth ist, dass in beiden Nucleolen sich finden, was im Allgemeinen selten der Fall ist. Die ungleiche Größe der Kerne in der Figur rührt

daher, dass der Schnitt sie etwas schief getroffen hat. Im Kanal waren vor dem Ei noch viele Spermatozoen, aber überzählige habe ich im Ei nicht gefunden, obwohl ich dieses Stadium häufiger erhalten habe.

Die gleichzeitige Befruchtung hat auch wenigstens im Anfang eine weitere gleichmäßige Entwicklung aller Eier zur Folge, erst auf späte-



ren Stadien sind wahrscheinlich in Folge von ungleicher Ernährung zuweilen geringe Unterschiede zu beobachten.

Das befruchtete Ei setzt sich in seiner Hauptmasse aus Dotterkugeln zusammen, die in Folge der Behandlung zerstört sind, wesshalb auf meinen Präparaten der Dotter fast homogen erscheint oder zuweilen runde Löcher aufweist; derselbe färbt sich etwas. Das Bildungsplasma ist, so scheint es, vollständig an dem genannten Pol, der etwa der späteren Mundgegend entspricht, angesammelt; selbst an der Peripherie ist kaum ein schmaler Saum von Protoplasma nachzuweisen, jedenfalls nie so ausgeprägt, dass man von einem Keimblastem sprechen könnte. Umgeben ist das Ei von einer Dotterhaut.

Die erste Theilung (Fig. A, a) besteht in einer genauen Halbirung der Protoplasmascheibe. Beide Zellen sind gleich groß, an ihrer Berührungsfläche abgeplattet und gegen einander sowie gegen den Dotter scharf abgesetzt (Taf. XIX, Fig. 3). Die zweite Furche schneidet durch die Scheibe senkrecht zur ersten, und ihr Resultat sind vier gleich große Zellen (Fig. A, b), welche nach beendeter Theilung sich in der für dieses Stadium charakteristischen Weise lagern, indem zwei gegentüberliegende Zellen sich berühren, die beiden anderen nicht.

Die Ebene der dritten Theilung liegt parallel oder annähernd parallel der ersten, es müssten desshalb die acht resultirenden Zellen, welche wieder gleich groß sind, eine einschichtige Platte bilden, welche aus zwei Reihen von je vier Zellen besteht. Eine so regelmäßige Lagerung (Fig. A, c) ist indessen nicht stets zu finden; in anderen Fällen nämlich kann man beobachten, dass einige Zellen aus der Reihe herausgerückt sind (Fig. A, d), und in vereinzelten sogar, dass die acht Zellen in zwei Gruppen zu je vier angeordnet sind, die mehr oder weniger eng zusammenliegen (Fig. A, e). In diesen letzteren Fällen dürfte wahrscheinlich bereits das vierzellige Stadium nicht die genaue Lagerung der Zellen wie in Fig. A, b gezeigt haben.

Die nächste Theilung erfolgt wieder an allen acht Zellen entweder, wie mir das Vorhandensein von Kernspindeln in allen Zellen in einem Falle zeigte, gleichzeitig oder allmählich nach einander. Man trifft sowohl Stadien mit 10 (Fig. A, f), als auch mit 12 (Fig. A, g) und mit 14 Zellen (Fig. A, h).

Da die Theilung, wie mir die Stellung der Spindeln zeigte, wieder unter einem rechten Winkel zur vorigen, also parallel zur zweiten erfolgt, so müsste man, falls die Zellen ihre Lage, die sie auf dem achtzelligen Stadium hatten, genau auch während und nach der Theilung beibehalten, eine Platte von 16 Zellen erwarten, welche aus vier parallelen Reihen von je vier Zellen bestände. Indessen bin ich dieser in keinem einzigen Falle begegnet, obwohl ich gerade auf diesem Stadium viele Eier in meinem Materiale antraf. Am regelmäßigsten gebaut sind noch die in den Fig. i und k dargestellten, wo die Entstehung aus dem achtzelligen Stadium in der beschriebenen Weise klar hervorgeht,

indem je eine Tochterzelle die Lage der Mutterzelle beibehalten hat, die andere ihr seitlich gelagert ist. Die Verschiebung der Zellen, die hier schon erkennbar ist, ist in anderen Fällen noch beträchtlicher, wie die Figuren A, g, h, m klar zeigen; denn Zellen, welche in den beiden äußeren Reihen hätten liegen müssen, liegen in den mittleren. Diese verschiedene Anordnung der 16 Zellen kann übrigens nicht überraschen, weil bereits das achtzellige Stadium in vielen Fällen Abweichungen von der zu erwartenden Lage zeigte, die naturgemäß mit dem Fortschreiten der Furchung zum schärferen Ausdruck kommen müssen. Besondere Beachtung verdient noch die Fig. A, l, welche einen Embryo zeigt, dessen 16 Zellen in zwei Gruppen gesondert sind. Es dürfte nicht zu gewagt sein, diese Lagerung auf eine solche der acht Zellen, wie sie Fig. e darstellt, zurückzuführen.

Von diesem Stadium ab ist es mir nicht mehr möglich gewesen, den Verlauf der einzelnen Theilungen, besonders die Lage der Ebenen zu bestimmen. Man trifft Stadien mit einer sehr wechselnden Anzahl von Zellen (Fig. B), darunter auch oft solche mit 24, 32, 64, welche einen ziemlich regelmäßigen Fortgang der weiteren Furchung vermuthen lassen. Auch dadurch wird das Verfolgen der Theilungen erschwert, dass die Zellen mit verschieden großem Theile die Obersläche der Scheibe berühren, zum Theil sogar in die Tiese unter die anderen gedrängt werden (z. B. Tas. XIX, Fig. 5, 7) und ihre Zählung nicht möglich ist, die Zellen schieben sich später aber wieder, wie die älteren Stadien (Fig. 8, 9, 41) mit Sicherheit lehren, zwischen die übrigen ein, ihre subepitheliale Lage ist daher nur eine vorübergehende.

Bei der Betrachtung der Figuren auf Fig. A und B muss die oft unregelmäßige und isolirte Lage einzelner Zellen oder Zellenpaare auffallen, und man könnte glauben, dass die Lücken in Wirklichkeit nicht vorhanden sind, sondern nur dadurch, dass die Protoplasmabrücken zwischen den einzelnen Zellen so dünn sind, dass der Dotter hindurchscheint, vorgetäuscht werden, indessen zeigen Schnitte, z. B. durch Fig. A, m (Taf. XIX, Fig. 4 und Fig. 5, 6), dass keine Verbindung vorhanden ist. Es ist aber möglich, dass diese Lagerung nur kurze Zeit nach einer Theilung andauert, und dass später die Zellen zusammenschließen.

In einzelnen Fällen konnte ich auch auf älteren Furchungsstadien eine Anordnung der Zellen in zwei ganz getrennten Gruppen (z. B. Fig. B, k) feststellen; dieselben sind aber höchst selten. Es kann sein, dass im Laufe der weiteren Theilung die beiden Gruppen sich treffen und zu einer Platte vereinigen, es ist aber auch möglich, dass jede Gruppe getrennt von der anderen sich weiter entwickelt und somit

den Anlass zu Doppelbildungen giebt, welche, wie ich schon erwähnte, mehrere Male beobachtet wurden.

Wenn die Keimscheibe eine gewisse Größe erreicht, nämlich so weit sich ausgebreitet hat, dass sie den Rand der runden Öffnung des

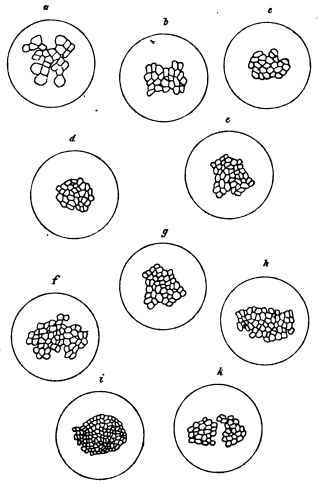


Fig. B, a-k.

Follikels nach der Ovarialröhre berührt, gelang es mir in einzelnen Fällen, dieselbe ohne Verletzung abzupräpariren; sie bleibt dann mit dem Rand des Follikels, dem sie sich dicht anlegt, in Verbindung. Weil ein wenig Dotter unter der Keimscheibe dieselbe undurchsichtig macht, so muss derselbe vorsichtig ganz fortgekratzt werden; es glückte

mir am besten bei solchen Eiern, welche nicht lange genug in der Konservirungsslüssigkeit gelegen hatten, so dass die Keimscheibe selbst zwar gut erhalten war, dagegen der Dotter nicht ganz von derselben durchdrungen und desshalb sehr weich und leicht abzupräpariren war. Durch Schnitte die Keimscheibe vom Dotter abzutrennen hat keinen Erfolg, weil ihre Form etwas gewölbt ist, und daher zu viel Dotter unter ihr sitzen bleibt und sie nicht durchsichtig zu machen ist. Eine Konservirung mit Sublimat würde hierfür möglicherweise bessere Resultate geben als eine solche mit Chromosmiumessigsäure, da der Dotter bei einer Färbung mit Hämatoxylin und Nachbehandlung mit salzsaurem Alkohol ungefärbt bleibt, aber ich habe desshalb dieses Mittel nicht angewandt, weil diesem kleinen Vorzuge größere Nachtheile (Sprödigkeit des Dotters, Erschwerung des Herauspräparirens der Embryonen aus den Eiröhren u. A.) gegenüberstehen.

Solche abpräparirte Keimscheiben (Taf. XIX, Fig. 10) nun, welche ein genaueres Studium zulassen, zeigen keine irgend wie bestimmte Anordnung von Zellen oder besondere durch Lage, Größe oder durch sonstige histologische Charaktere ausgezeichnete Zellen. Wohl erscheinen einige heller, andere dunkler, aber diese Differenz dürfte lediglich mit der Theilungsphase, in welcher sie sich befinden, zusammenhängen, und sie liegen zudem so zerstreut, dass es nicht möglich ist ihnen eine bestimmte Bedeutung zuzuschreiben.

Ältere Stadien als sie Fig. B, i zeigt, konnte ich nicht mehr zeichnen, da die Zellen so klein werden, dass eine genaue Umgrenzung mit der Anwendung des Zeichenapparates nicht mehr möglich ist. Die äußere Betrachtung der Keimscheibe kann nur noch über ihre Form und Ausdehnung Auskunft geben. Die erstere ist mehr oder minder rund, meist oval (Fig. C); ihr Wachsthum ist verhältnismäßig unbedeutend,

es findet vornehmlich eine fortdauernde Verkleinerung der Zellen durch Theilung statt.

Ein genaueres Studium ist nur auf Schnitten möglich. Diese zeigen (Fig. 14), dass die Furchungszellen eng an einander gelagert sind, und dass sie allmählich mit dem Fortschreiten der Theilungen nicht nur an Größe, sondern auch an Höhe verlieren, aus den Anfangs kubischen Elementen werden allmählich ganz abgeplattete.



Fig. C.

Auf diesen späteren Stadien habe ich nicht mehr gefunden, dass Zellen von der Oberfläche in die Tiefe gedrängt werden, vielmehr war die Keimscheibe stets einschichtig und in allen Theilen gleich breit. Sie ist wie ein Uhrglas geformt. Die Schnitte geben auch weiter den sicheren Nachweis, dass die Furchung rein discoidal verläuft, dass keine Kerne weder während derselben noch beim Ende derselben sich im Dotter befinden.

Das Resultat der Furchung ist mithin die Bildung eines Blastoderms, das in Form einer einschichtigen, mehr oder weniger stark uhrglasförmig gewölbten runden bis ovalen Platte niedriger Zellen dem Dotter aufgelagert ist und zwar an dem der Eiröhre zugewandten Pole.

Die Thatsache, dass bei nahe verwandten Thieren, ja bei den verschiedenen Eiern derselben Art die Furchung einen ganz verschiedenen Verlauf nehmen kann, schließt von vorn herein die Möglichkeit aus, ihr in dem vorliegenden Falle irgend welche Bedeutung für die Erkundung verwandtschaftlicher Beziehungen beizumessen. In so fern nur kann die Furchung des Skorpions, wie sie im Vorhergehenden beschrieben ist, einiges Interesse beanspruchen, als sie nach dem discoidalen Typus verläuft, weil sein Vorkommen bisher für den Kreis der Arthropoden nur für wenige Formen, ausschließlich Crustaceen, genauer bekannt ist und selbst hier noch von einzelnen Forschern angezweifelt wird. Im Allgemeinen lässt sich feststellen, dass, wo bei den Arthropoden eine Änderung der Furchung durch die Ansammlung einer größeren Dottermenge bedingt wird, dieselbe zwar meroblastisch, aber superficiell verläuft, dass also meist die erste Furchungsspindel im Centrum des Eies liegt, hier auch die nächsten Theilungen erfolgen, und erst die Abkommlinge früh oder spät an die Obersläche rücken und hier ein einschichtiges Blastoderm um das ganze Ei bilden, so bei Crustaceen, Insekten, anderen Arachnoiden, Limulus etc. Da in vielen Fällen die Kerne nicht gleich rasch die Oberstäche erreichen, sondern vielmehr die Blastodermbildung auf einer Seite, der kunftigen Ventralseite, beginnt und allmählich, indem nur Kerne aus dem Innern sich anreihen, weitere Ausbreitung gewinnt, so hat man versucht, auch die Beobachtungen über rein discoidale Furchung in der Weise auszulegen, dass durch das frühzeitige Erscheinen der Kerne an einem Pole eine solche nur vorgetäuscht wird, dass im Inneren noch Kerne vorhanden seien, die sich nur verspäteten. Man hatte zu diesem Zweisel desshalb ein Recht, weil diese Beobachtungen zum Theil aus früherer Zeit herrührten und nur durch das Studium der oberflächlichen Veränderungen des Eies gewonnen oder weil wie beim Skorpion durch Metschnikoff und LAURIE nur sehr wenige bereits etwas vorgeschrittene Stadien der Furchung bekannt geworden waren, welche zwar auf eine discoidale Furchung schließen ließen, aber keineswegs etwaige Bedenken als unberechtigt zurückweisen konnten. Wie die neuere Untersuchung von Nusbaum (20) für Ligia und die vorliegende gezeigt haben, sind derartige Zweifel an dem Vorkommen von discoidaler-Furchung im Kreise der Arthropoden nicht mehr aufrecht zu erhalten. Dieselben enthalten aber meiner Ansicht nach einen richtigen Gedanken, dass nämlich, wenn dieser Typus nachgewiesen wird, er selbständig sich ausgebildet haben muss aus superficiell und nicht aus inäqual sich furchenden Eiern wie bei den Cephalopoden und den Vertebraten.

Denn zu der Thatsache, dass die Keimscheibe bei den letzteren an der dorsalen, beim Skorpion aber an der ventralen Seite liegt, kommt hinzu, dass der Skorpion — die Annahme dürfte kaum auf Widerspruch stoßen - sicher von Formen abstammt, welche ihre Eier ablegten, dass die Entwicklung in den Eiröhren erst sekundär sich ausgebildet hat. Wenn man aber weiter erwägt, dass die Eier der Verwandten, mag man sie nun unter den Paläostraken oder unter den übrigen Tracheaten suchen, fast ausschließlich mehr oder weniger superficiell sich furchen, so durfte wohl ein gleicher Verlauf auch für die Skorpioneier, als sie noch abgelegt wurden, anzunehmen sein. Dass in Folge einer Ernährung der Eier seitens der Mutter die Furchung einen anderen Gang einschlägt, lehren z. B. viele Sommereier der Daphniden, ferner die Eier von Peripatus capensis und Edwardsii. Warum freilich diese in dem einen Fall holoblastisch, im anderen meroblastisch und discoidal wird, ist eine andere Frage, deren sichere Beantwortung vorläufig nicht möglich ist.

Ich möchte mich daher der zuerst von Balfour (2) und neuerdings von Korschelt und Heider in ihrem Lehrbuche (p. 319 ff.) eingehender begründeten Ansicht anschließen, dass die discoidale Furchung einiger Crustaceen und des Skorpions nicht in gleicher Weise wie bei den Cephalopoden und Vertebraten, also aus der inäqualen abzuleiten ist, sondern » aus der superficiellen Furchung mit vorzeitiger Ausbildung des Blastoderms an der Ventralseite des Eies«.

Bei der Betrachtung der Figuren besonders i—m auf Fig. A und a—c, f, h auf Fig. B wird die symmetrische Lagerung der Zellen auffallen, und man wird hierdurch auf den Gedanken gebracht, es möchten dieselben wie in vielen Fällen bereits Beziehungen haben zu einer bestimmten Orientirung des ausgebildeten Thieres; und wenn man weiter die Stadien zurückverfolgt, so scheint es, als ob die in jenen Figuren die Furchungszellen in zwei Hälften trennende Ebene zusammenfiele mit der ersten (Fig. a), also auf diesem Stadium bereits linke oder rechte, bezw. vordere oder hintere Körperhälfte vorgezeichnet sei. Derartige Vermuthungen als unberechtigt ohne Weiteres zurückzuweisen halte ich nicht für richtig, zumal hier, wo, wie wir sehen werden, die Differenzirung der Gewebe bereits sehr frühe auftritt, aber auf der

anderen Seite muss-man auch wieder prüsen, ob für eine solche Annahme sich auch genttgende andere Beweise finden lassen. Dieses scheint mir nun nicht der Fall zu sein. Einmal nämlich erweist sich die bilateral-symmetrische Anordnung des Furchungsmaterials, wenn man genauer pruft, nicht so entscheidend durchgeführt, wie man erwarten konnte, dann finden sich viele andere Eier, welche keine Spur von derselben erkennen lassen, bei denen die Keimscheibe ganz rund oder anders gestaltet ist, und endlich verschwindet dieselbe auf späteren Stadien vollständig, so dass eine kontinuirliche Verfolgung von den Furchungsstadien bis in den fertigen Embryo vollständig ausgeschlossen ist. Das fertige Blastoderm ist, wie auch Metschnikoff, Kowalewsky und Schulgin und Laurie angeben, eine runde bis ovale Scheibe, die keine Eintheilung in bestimmte Regionen ermöglicht. Wenn man weiter sieht, dass bei anderen Eiern, welche sich discoidal furchen, wie z. B. den Cephalopodeneiern [VIALLETON (22), WATASE (24)] und auch bei den unter Druck sich furchenden Seeigeleiern [vgl. Driesch (3)] die ersten Theilungen in gleicher oder fast gleicher Weise wie beim Skorpion verlaufen, so will es mir natürlicher erscheinen, vorläufig keine besondere Bedeutung der bestimmten Lagerung der Zellen in den ersten Stadien beizumessen, sondern anzunehmen, dass sie durch den discoidalen Verlauf der Furchung bedingt ist. Unter dieser Auffassung können auch die verschiedenen Schwankungen in der Anordnung des Furchungsmaterials, wie sie die Figuren A und B zeigen, nicht verwundern, Schwankungen, welche zwar in ihren Extremen sehr auffallen müssen, aber durch viele Übergänge eine leichte Verbindung finden.

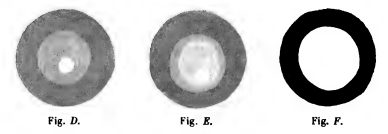
## Die Bildung der Dotterzellen, der Keimblätter, die Anlage der Geschlechtsorgane und die Bildung des Mesoderms.

Wie ich schon erwähnte, ist es auf dem Endstadium der Furchung nicht mehr möglich, die einzelnen Zellen bei oberflächlicher Betrachtung wegen ihrer Kleinheit genau zu umgrenzen und mit dem Zeichenapparat zu zeichnen; man erkennt nur eine gleichmäßige Scheibe (Fig. C, p. 412), welche zwar etwas heller ist als der umgebende Dotter, der durch die Konservirungsflüssigkeit eine schwarzbraune Farbe erhalten hat, aber doch noch dunkel erscheint, weil durch die dünne Schicht der stark abgeplatteten Zellen der Dotter hindurchschimmert.

Als die erste Veränderung lässt sich beim Studium der Oberfläche bei auffallendem Licht konstatiren, dass, excentrisch gelagert, meist ein weiß erscheinender runder Fleck auf der Keimscheibe sichtbar wird, ohne aber irgendwie sich über die Oberfläche zu erheben (Fig. D). Zuweilen liegt er auch mehr der Mitte genähert; ganz im Centrum der

Keimscheibe aber, wie Metschnikoff und Laurie angeben, habe ich ihn in keinem Falle gefunden.

Auf anderen diesem Stadium sich direkt anschließenden oder auch oben so alten fallen zuweilen noch außerhalb des Fleckes im übrigen Theile der Keimscheibe zerstreute, unregelmäßige, meist sternförmige Tupfen auf. Wichtiger aber als diese sind, wie wir sehen werden, folgende Veränderungen: Von dem runden Fleck aus breitet sich allmählich die weißliche Färbung weiter über die vor ihm, weniger über die seitwärts und hinter ihm liegenden Partien der Keimscheibe aus, so dass jetzt drei Regionen zu unterscheiden sind: 4) hinten (warum diese Region als die hintere bezeichnet wird, wird sich später ergeben)



der runde milchweiße Fleck, welcher 2) in einer auch weiß, aber etwas weniger hell erscheinenden ovalen Scheibe liegt, und 3) eine schmale Randzone, welche noch die frühere Färbung der Keimscheibe bewahrt hat (Fig. E). Bald verwischen sich auch diese Abgrenzungen, indem die milchweiße Färbung sich immer weiter ausbreitet, zunächst über die ovale Scheibe und zuletzt auch über den Randsaum (Fig. F). Wir haben alsdann wieder eine gleichmäßig erscheinende runde Scheibe, welche nur durch ihre Färbung und durch ihren etwas größeren Umfang von der Blastodermscheibe sich unterscheidet.

Damit sind im Wesentlichen diejenigen Veränderungen skizzirt, welche sich während der ersten Periode der Entwicklung durch Betrachtung der Oberfläche feststellen lassen. Über die Bedeutung derselben können nur Schnitte Auskunft geben.

Vorausschicken möchte ich, dass es mir leider nicht gelungen ist, durch die Anfangsstadien genaue Längsschnitte zu erhalten, es tritt desshalb die excentrische Lagerung des weißen Fleckes oder, was dasselbe ist, der Verdickung der Keimscheibe in den Fig. 12—22 nicht hervor, sie nimmt vielmehr mehr oder weniger die Mitte ein. Eine Zählung der Schnitte, welche vor den dargestellten und hinter denselben liegen, lehrt aber, dass die Angabe der excentrischen Lagerung richtig ist.

Während das Blastoderm (Fig. 44) aus einer gleichmäßigen Schicht stark abgeplatteter Zellen bestand, lässt sich als die erste Veränderung jetzt feststellen, dass im Bereich des weißen runden Fleckes die Zellen höher werden und dass ferner nicht nur durch Einwucherung von Zellen, wie Kowalewsky und Schulgin besonders betonen, sondern auch durch Theilung, wie radial gestellte Spindeln beweisen (z. B. Fig. 45), das Blastoderm mehrschichtig wird. Die dem Dotter zunächst liegenden Zellen zeigen sehr bald eine auffallende histologische Veränderung, indem sie nämlich einmal pseudopodienartige Fortsätze in den Dotter aussenden, dann ihr Kern an Größe zunimmt und chromatinreicher erscheint, und sie endlich durch Auftreten von Anfangs vielen kleinen, bald wenigen größeren Vacuolen ein blasiges Aussehen gewinnen. Zugleich nehmen sie an Umfang bedeutend zu. Wie leicht ersichtlich ist, haben die Zellen Dotter aufgenommen (Fig. 12-19 dz). In Folge der Vacuolenbildung ist es in den meisten Fällen unmöglich, die Grenzen jeder Zelle genau zu verfolgen, da die Wände der Vacuolen zu oft solche vortäuschen. Diese Zellen sind, wenn nicht alle, jedenfalls zum größten Theile Dotterzellen, welche, wie bereits Kowalewsky und Schulgin und LAURIE angegeben haben, keinen direkten Antheil am späteren Aufbau des Embryos nehmen. Es sind verhältnismäßig nur wenige Zellen, ihre Zahl schwankt aber bei verschiedenen Individuen sehr.

Mit voller Sicherheit lässt sich nicht entscheiden, ob die Dotterzellen nur an diesem einen Punkte, der Stelle der Verdickung des Blastoderms, entstehen, weil abseits liegende, vereinzelte Zellen z. B. in Fig. 42, welche man zuweilen trifft, eben sowohl dorthin gewandert als dort entstanden sein können; und eben so wenig können Oberflächenbilder, auf welchen die Dotterzellen sich als weißliche, verästelte Tupfen, welche ich oben erwähnte, markirten, eine sichere Auskunft geben. Wahrscheinlich ist mir allerdings, dass sie sich auch von anderen Stellen der Keimscheibe ablösen, denn man findet mitunter Zellen, welche ziemlich entfernt von der Verdickung liegen, welche zwar noch im epithelialen Verbande sind, aber bereits alle Charaktere von Dotterzellen, besonders rhizopodenartige Gestalt und den großen Kern zeigen (z. B. Fig. 43  $dz^1$ ).

Der weiße Fleck verdankt aber seine Entstehung nicht allein der Bildung von Dotterzellen, sondern auch anderen, viel wichtigeren Processen, welche entweder gleichzeitig oder kurz nachher ablaufen; nämlich der Anlage des zweiten Keimblattes und der Geschlechtsorgane. Wenn auch die erstere der letzteren vorangeht, so werde ich doch diese vorher besprechen, weil auf den Anfangsstadien das Entoderm gegenüber der Genitalanlage stark zurücktritt, seine wahre Natur erst später

Zeitschrift f. wissensch. Zoologie. LVII. Bd.

erkenndar wird. Das jungste Stadium der Genitalanlage, weiches ich gefunden habe, ist in der Fig. 14 wiedergegeben. Hier fallen drei Zellen (qz) auf, welche zwar noch die Peripherie der Keimscheibe erreichen, aber bereits in die Tiefe sich zu verlagern scheinen. Auf den Fig. 15, 16 und den folgenden ist eine Vermehrung der Zellen eingetreten. Wodurch sie sofort in den Präparaten das Auge des Beobachters auf sich lenken, ist schwer genau zu definiren. Die fast stets runden oder ovalen, nie länglichen Kerne färben sich zwar nicht so intensiv, sie sehen eher hell, matt aus, wodurch sie sich besonders von den benachbarten Ektodermzellen unterscheiden, und in Folge dessen hebt sich der eine oder die zwei Nucleolen schärfer vom Kerngrund ab; das Protoplasma der Zellen färbt sich ebenfalls etwas mit, die Form der Zellen ist rund oder unregelmäßig, niemals sind alle nach einer bestimmten Richtung gelagert. So scheinen zwar genügend Unterscheidungsmerkmale vorhanden zu sein; wenn man aber nur eins von ihnen herausgreift und prüft, ob diese Eigenschaft nicht auch andere Zellen zeigen, so wird man bald erkennen, dass dasselbe auch bei anderen zu finden ist. Das Charakteristische liegt nicht in einem Merkmal, sondern vielmehr im Gesammthabitus und weiter — und das ist das Wichtigste -- in der strengen Abgrenzung der ganzen Gruppe gegen die benachbarten Zellen. Natürlich tritt dieselbe im Beginne des Auftretens derselben nicht so klar hervor, später aber regelmäßig und immer deutlich. Die Gruppe ist mehr oder weniger kugelförmig; zuweilen scheint zwar ein Durchmesser größer zu sein und die Form dadurch nach einer Richtung abgeplattet (Fig. 18, 20 gz), indessen kann hier die Ursache, besonders auf den frühen Stadien, wo die Gruppe erst in der Ausbildung begriffen ist, zum Theil in einer momentanen Verschiebung in Folge lebhafter Vermehrung liegen, zum Theil aber auch in kleinen Pressungen bei der Behandlung. Sie bleibt fast bis zu der Zeit, wo der Embryo in die Eiröhre übertritt (Fig. 14-26), mit der Oberfläche in Verbindung, erst dann wird sie von den Ektodermzellen überwachsen und rückt in die Tiefe. Nach allen Seiten ist sie so scharf abgegrenzt, dass selbst auf Chromsäurepräparaten, auf denen die histologische Differenzirung der den verschiedenen Schichten zugehörigen Zellen in sehr ungenügender Weise zum Ausdruck kommt, dieselhe sofort durch dieses Merkmal auffällt.

Die Zahl der Zellen vermehrt sich Anfangs durch Theilung der eingewucherten und durch neuen Nachschub oder nur auf erstere Weise bis — so scheint es — zu einer bestimmt großen Zahl. Denn von dem in Fig. 20 dargestellten Stadium an habe ich nur noch ganz vereinzelt Kernspindeln getroffen, und auch die bei den Individuen zwar etwas schwankende, aber im Allgemeinen ziemlich gleiche Größe der Gruppe auf allen späteren Stadien dieser und der folgenden Periode lässt schließen, dass für lange Zeit eine Ruhe eintritt. Die Zellgruppe bleibt dann, scheinbar völlig unbetheiligt an den Veränderungen, die der Embryo durchmacht, abgesehen von einer anderen Lagerung und Ausbreitung dieselbe, wie man sie auf diesen frühen Stadien vor sich hat. Ich habe dieselbe bis in den ausgeschlüpften Embryo verfolgt, und wenn auch zu meiner Überraschung auf diesem späten Stadium die Genitalanlage im Wesentlichen noch keine große Differenzirung erfahren hat, so lässt doch ihre Lagerung nicht den geringsten Zweifel zu, dass jene Zellen die ersten Genitalzellen sind. Der ausführliche Beweis wird im nächsten Beitrag gebracht werden.

Mit dem Nachweis, dass der weiße Fleck oder die Verdickung die Genitalanlage enthält, ist eine sichere Orientirung des Embryos bereits ermöglicht. Wie es Metschnikoff bereits angenommen hat, bezeichnet dieselbe das Hinterende des Embryos; damit sind auch vorn, rechts und links gegeben.

Diese frühe Anlage der Genitalorgane und der auffallende scharfe Unterschied, welchen die Zellen in ihrer Struktur gegenüber den anderen erkennen lassen, zwingen zu dem Schluss, dass die Differenzirung nicht erst im Moment des Einwucherns stattfindet, sondern dass sie bereits früher vorhanden ist, aber in Folge der Kleinheit der Blastodermzellen nicht erkannt werden konnte.

Außer den Dotter- und Genitalzellen sind an derselben Stelle noch andere Zellen eingewuchert, nämlich die ersten Entodermzellen. Wenn man ein späteres Stadium, z. B. das der Fig. 23 betrachtet, so findet man zwischen den Dotterzellen (dz) und dem Ektoderm (ec), bezw. auch der Genitalanlage, eine einzige Schicht spindelförmiger, abgeplatteter Zellen ausgebreitet, welche das Entoderm (en) darstellt. Gehen wir jetzt auf etwas frühere Stadien zurück (z. B. Fig. 16-20), so treffen wir hier ebenfalls ähnliche Zellen gleichen Charakters, welche hier aber auf den Bezirk der Verdickung, oder was dasselbe ist, der Genitalzellengruppe beschränkt sind. Zwar findet man auf noch früheren Stadien, z. B. Fig. 14, auch an derselben Stelle solche Zellen, und man kann geneigt sein, ihnen auch denselben Werth zuzusprechen, indessen kann dieses nicht mit voller Sicherheit geschehen, weil die Ausbildung der Dotterzellen noch nicht so weit vorgeschritten ist, und desshalb jene Zellen eben so gut solche als Entodermzellen sein können. Erst wenn jene ihr blasiges Aussehen durch Aufnahme von Dotter angenommen, und die unterhalb der Genitalzellen liegenden sich eng ihnen angelagert, sich gestreckt haben, und auch der Kern in tangentialer

Richtung abgeplattet ist, lässt sich von Entodermzellen reden. Ein weiteres Verfolgen derselben wird die Behauptung stützen.

Schon in dem Stadium der Fig. 20 und 21 ist klar zu erkennen. wie diese spindelförmigen Zellen, deren Zahl durch neue einwuchernde sich vermehrt, seitwärts und vornehmlich, wie man durch das Studium der Schnittserien feststellen kann, nach vorn sich auszubreiten beginnen und eine zweite oder, wo die Dotterzellen bereits ehenfalls sich in einer Lage unter der ganzen Keimscheibe angeordnet haben, eine dritte Schicht in der letzteren zu bilden. In der Fig. 22 ist dieser Process noch weiter fortgeschritten, und wie sich aus derselben ergiebt, geht diese Vergrößerung des Entoderms nicht durch Theilung oder Abspaltung von Blastoderm- oder, wie man sie jetzt richtiger bezeichnet, von Ektodermzellen vor sich, sondern durch Theilung der am hinteren Ende der Keimscheibe eingewucherten Entodermzellen. Auch am Rande ist die Lage und Form der letzteren niemals eine solche, dass man auf einen Ursprung von über ihnen liegenden Ektodermzellen schließen könnte. Ein Schritt weiter führt uns wieder zu der Fig. 23, von welcher wir ausgegangen sind, wo kein Zweifel über die Natur dieser Zellschicht mehr möglich ist.

Bis zum Beginn der Segmentirung und noch darüber hinaus treten im Entoderm wesentliche Veränderungen nicht ein; es bleibt in dieser Zeit ein einschichtiges Plattenepithel (Fig. 24-36 en). Nur nimmt die Schicht an Größe zu; sie beschränkt sich bald nicht mehr auf den Bereich der Keimscheibe, sondern sie verbreitet sich, nachdem die Bildung der Serosa ihren Anfang genommen hat, und diese den Dotter zu umwachsen beginnt, dem Ektoderm des Embryos voraneilend, noch darüber hinaus und zwar scheint das Wachsthum Anfangs in der Richtung nach vorn schneller vor sich zu gehen als nach hinten. Hierbei nehmen die äußersten Randzellen des zweiten Keimblattes ein den Dotterzellen etwas ähnliches Aussehen an, indem sie ebenfalls Fortsätze voraus in den Dotter senden und Dotter aufnehmen, welcher sich in Vacuolen ablagert (z. B. Fig. 25, 34). Wegen dieser Ähnlichkeit könnte man auf die Vermuthung kommen, es möchten auch die Dotterzellen Antheil an der Bildung des inneren Keimblattes nehmen, indem sie sich am Rande der Schicht zugesellten, zumal dieselben zu dieser Zeit fast eben so weit unter der Keimscheibe sich verbreitet haben, indessen glaube ich diese Möglichkeit mit Sicherheit ausschließen zu können. Die für die Dotterzellen charakteristische Struktur, welche wir bald nach ihrer Einwucherung beobachten konnten, ist seitdem noch viel schärfer zum Ausdruck gekommen (vgl. die Figuren auf Tafel XIX und XX); durch weitere Dotteraufnahme sind die kleinen Vacuolen zu

einer oder wenigen großen zusammengeflossen, die Zellen erscheinen hierdurch sehr stark aufgetrieben, so dass das Protoplasma nur noch in dunnen Lamellen zwischen den Vacuolen und an den Zellwänden sich anordnen kann. Der Kern ist ebenfalls noch gewachsen, zeigt oft Fortsätze und ist meist durch einen oder zwei sehr große Nucleolen ausgezeichnet. Bald nach der Anordnung der Entodermzellen zu einer Schicht beginnen auch die Dotterzellen eine regelmäßige Lagerung anzunehmen und unter dem Entoderm sich in einer gleichmäßigen Schicht auszubreiten. Doch ist, da, wie ich schon bemerkte, die Zahl sehr schwankt, dieses nicht immer der Fall, zuweilen liegen sie so sehr zerstreut, ohne sich zu berühren (z. B. Fig. 25), dass man auf manchen Schnitten keine treffen kann (z. B. Fig. 27). Niemals habe ich beobachtet, dass eine Dotterzelle sich von dem Entoderm entfernt und tiefer in den Dotter eindringt. Da sie auch an den Rändern das Aussehen haben wie in der Mitte, so ist man, selbst wenn die Entodermzellen hier noch so stark vacuolisirt sind, niemals im Zweifel, ob man eine Dotter- oder eine Entodermzelle vor sich hat, und man muss eine Betheiligung der ersteren an der Bildung des Entoderms ausschließen.

Auf einem Präparat fand ich zwischen dem Entoderm und Ektoderm eine Zelle (Fig. 30 a), welche durch ihren großen Kern auffiel und mich auf die Vermuthung brachte, ob es vielleicht eine Dotterzelle wäre, welche bei der Ausbreitung des Entoderms nach der Seite durch dasselbe von den übrigen Dotterzellen abgetrennt wäre.

Eben so wie eine Umwandlung von Dotterzellen zu Entodermzellen muss ich auf Grund meiner Beobachtung eine Entstehung von Dotterzellen aus Entodermzellen nach dem Zeitpunkt, wo die letzteren in einer Schicht sich angeordnet haben und seitwärts unter der Keimscheibe sich auszubreiten beginnen, also mindestens nach dem Stadium der Fig. 22, als unwahrscheinlich bezeichnen. Nach Kowalewsky und Schulgin (12, p. 527) »theilen sich während der ganzen Zeit der Ausbildung der Embryonalhüllen von dem unteren mehrschichtigen Blatte« (= Ento-Mesoderm der Autoren) »mehrere Zellen ab und vertiefen sich in den Dotter hinein. Anfangs sind diese Zellen nicht in großer Menge vorhanden, aber mit der Zeit vermehrt sich ihre Zahl bedeutende. Nach meinen Beobachtungen geht die Bildung der Dotterzellen der Anlage des zweiten Keimblattes, mindestens seiner Differenzirung voraus, die Bildungsstätte ist das Blastoderm, nicht das Entoderm. Es liegen zwar zuweilen Kerne von Dotterzellen dem Entoderm direkt an (z. B. Fig. 23, 24, 25) und man trifft auch manchmal Entodermzellen, welche kleine Fortsätze in den Dotter senden (z. B. Fig. 24), besonders auf den Stadien, wo der Embryo aus dem Follikel in die Eiröhre übermit ist ein Übergang der beiden Zellsorten in einander keineswegs bewiesen. Wenn wirklich auch noch nach der Differenzirung des Entoderms eine starke Vermehrung von Dotterzellen, von der ich aber Nichts gesehen habe, stattfände, so müsste das erstere meiner Ansicht nach ein lockeres Gefüge zeigen und sich nicht als eine so einheitliche, abgeschlossene Schicht repräsentiren, wie es der Fall ist.

Wir müssen jetzt wieder noch einmal auf jüngere Stadien zurückgehen, um die Veränderungen, welche das Ektoderm erfährt, zu betrachten.

Als ich das erste Auftreten von Dotterzellen besprach, erwähnte ich bereits, dass im Bereich des weißen Fleckes oder der Verdickung die Blastodermzellen ihre abgeplattete Form in eine kubische veränderten. Bald geht diese Form über in eine cylindrische. Von der Verdickung allmählich nach dem Rande zu vorwärts schreitend, ergreist dieser Process immer größere Theile der Keimscheibe. Diese Größenveränderung der Zellen ist wesentlich - nebenbei zuweilen auch die Ausbreitung der Dotterzellenschicht - die Ursache für die Entstehung der ovalen weißen Scheibe, welche man (Fig. E, p. 416) bei einer Betrachtung der Obersläche bemerkt. Da die Blastodermzellen am Rande der Keimscheibe noch ihre abgeplattete Gestalt beibehalten, so muss auch die Färbung noch unverändert bleiben. Erst später, wenn das Entoderm, die Serosa und die Dotterzellen bis zu diesen Stellen sich ausgebreitet haben, geht dieselbe in eine weiße über und unterscheidet sich dann nicht mehr von den mehr central liegenden Theilen der Keimscheibe (Fig. F, p. 416).

Gleichzeitig mit der Veränderung der Form der Zellen geht eine Theilung einher, welche bald so lebhaft wird, dass, da die Keimscheibe sich seitwärts verhältnismäßig wenig vergrößert, die Zellen sehr gedrängt neben einander zu stehen kommen, und die Kerne benachbarter sich in mehreren Lagen über einander anordnen müssen. Der Form der Zelle muss sich auch der Kern anbequemen, das heißt, er wird nach einer Richtung hin stark gestreckt und zwar so, dass sein größter Durchmesser parallel dem Radius liegt. Hierdurch lassen sich die Ektodermzellen, wie man jetzt, da das Entoderm nicht nur gebildet ist, sondern bereits sich zu differenziren angefangen hat, die Blastodermzellen zu nennen hat, sehr leicht von den Zellen des zweiten Keimblattes, deren Kern tangential gestreckt ist, unterscheiden, außer am äußersten Rande, wo sie ihre abgeplattete Form von früher beibehalten haben. Dort, wo die Ektodermzellen der Genitalanlage angelagert sind, mussen sie in Folge der Gestalt der letzteren eine



gebogene Form annehmen; sie bilden gleichsam einen oben und unten offenen Mantel um dieselbe, dessen untere Öffnung durch die Entodermzellen abgeschlossen wird, durch dessen obere die Genitalzellen noch die Peripherie der Keimscheibe erreichen.

Die soeben erwähnte rege Theilung im Ektoderm giebt aber nicht nur neuen Ektodermzellen den Ursprung, sondern auch dem Mesoderm. Ob bereits auf den durch die Fig. 12—18 dargestellten Stadien unter den die Verdickung bildenden Zellen einige sind, welche zu Mesodermzellen werden, lässt sich nicht nachweisen, da es eben sowohl Entodermzellen sein können. Einwandfrei lassen sich erst auf dem Stadium der Fig. 22 die ersten Zellen als solche (me) bezeichnen, also auf einem Stadium, wo äußeres und inneres Keimblatt in Folge ihrer frühzeitigen Differenzirung gesondert und leicht zu unterscheiden sind. Es sind aber nur sehr wenige solche Zellen, und zwar nur in der Umgebung der Verdickung aufzufinden.

Erst von diesem Stadium ab (Fig. 23-33 me) nimmt die Mesodermbildung einen raschen Fortgang; sie erfolgt durch Einwucherung und Theilung von Ektodermzellen, und zwar, wie sich durch Vergleich von Quer- und Längsschnitten feststellen lässt, ebenfalls nahe der Verdickung, also der Ursprungsstätte des Entoderms, der Dotter- und Genitalzellen, besonders vor und zu den Seiten derselben, während hinter ihr die Wucherung keinen so großen Umfang annimmt. Besonders auf älteren Stadien, wo die Serosa bereits gebildet ist, lässt sich an den erwähnten Punkten - man vergleiche besonders die Längsschnitte Fig. 25, 26, 27, von denen die beiden ersten die Genitalanlage getroffen haben, der letztere dagegen etwas seitlich derselben geführt ist - beobachten, dass hier das Ektoderm nicht scharf nach unten abgeschlossen, sondern unregelmäßig begrenzt ist, indem Zellen sich auszukeilen im Begriffe sind, um sich subepithelial zu lagern. Die Zellen sowohl wie ihre Kerne verändern hierbei allmählich ihre Form, je mehr sie aus der engen Lage sich lösen, und runden sich mehr ab. Sie liegen zwischen Ekto- und Entoderm, Anfangs vorwiegend nahe der Einwucherungsstelle und oft auch zu mehreren über einander, später verbreiten sie sich hauptsächlich nach vorn und ordnen sich in einer einzigen Schicht an. Es ist möglich, dass sich auch das übrige Ektoderm an der Bildung des Mesoderms betheiligt, aber wahrscheinlich ist es mir nicht. Denn bei genauer Durchmusterung der Schnittserien lässt sich konstatiren, dass, je weiter man sich von der Verdickung der Keimscheibe entfernt, also hauptsächlich von hinten nach vorn vorgeht, um so gleichmäßiger und abgegrenzter wird das Ektoderm (z. B. Fig. 26), und es lässt die für die Mesodermzellen charakteristische runde Form

und der mehr kugelige Kern der hier liegenden Zellen eher den Schluss zu, dass sie hierher gewandert als dass sie hier entstanden sind. Sicherer lässt sich die Frage, ob das Entoderm an der Bildung des Mesoderms betheiligt ist, verneinen, denn ich habe nicht einmal ein Bild gefunden, welches eine Abspaltung von solchen, sei es durch Auswanderung oder durch Theilung hätte anzeigen können.

Die frühzeitige scharfe Sonderung der beiden Keimblätter lässt für den Skorpion keinen Zweifel über die Herkunft des Mesoderms zu. Wenn man selbst zugeben will, dass bereits auf den frühen Stadien unter den Zellen der Verdickung auch Mesodermzellen sich befinden, so würde doch eine Ableitung derselben von einem undifferenzirten Material, das noch »embryonalen Charakter« hat, oder gar vom Entoderm nicht möglich sein, weil die Zeit der stärksten Entwicklung erst später kommt, wo die beiden Keimblätter völlig von einander sich getrennt haben und in Folge der beginnenden Differenzirung klar unterscheidbar sind.

In der Darstellung der im Vorigen besprochenen Processe weiche ich von allen meinen Vorgängern ab. Alle stimmen zwar darin überein, dass die oft erwähnte Verdickung, welche nach Metschnikoff und Laurie im Centrum, nach Kowalewsky und Schulgin aber » in der Mitte der unteren Seite des Blastoderms« liegt, die Bildungsstätte des Ento- und Mesoderms ist, aber im Übrigen sind ihre Angaben verschieden.

METSCHNIKOFF hebt völlig richtig hervor: »Es tritt eine Differenzirung in Keimblättern auf, welche bei dem Skorpion in einer so deutlichen Weise stattfindet, wie es bei nur wenigen Thieren der Fall ist. Die Differenzirung der Keimblätter kommt noch an einem solchen Stadium zum Vorschein, wenn die Keimscheibe ihre ursprüngliche Gestalt unverändert hat. « Indessen ist mir zweifelhaft, ob er nicht die Schicht der Dotterzellen für das Entoderm angesehen hat und, was Mesoderm und Entoderm ist, als mittleres Blatt bezeichnet. Die Beschreibung, welche er von der Entstehung des unteren Blattes giebt, scheint mir mehr für die Dotterzellen zu passen; sie lautet nämlich (p. 212): »Unter der aus zwei Blättern « (= Ektoderm und Mesoderm des Autors) »bestehenden Keimscheibe befinden sich noch mehrere Zellen, welche theilweise auf der inneren Oberfläche des mittleren Blattes haften, theilweise aber zwischen der Keimscheibe und dem Nahrungsdotter ihren Platz finden. Dieselben erscheinen bald in Form kleiner mit körnigem Protoplasma gefüllter und mit feinen Ausläufern versehener Zellen, bald aber in Form größerer fettartige Kugeln enthaltender Elemente. In diesen körnigen Zellen sehe ich die erste Anlage des bald zum Vorschein kommenden unteren Blattes.«

Die anderen Forscher, Kowalewsky und Schulgin und Laurie betrachten den Haupttheil der Verdickung, also wesentlich den Theil, welchen ich als Genitalanlage bezeichnet habe, als Ento-Mesoderm, welches sich erst später beim Auswachsen der Keimscheibe in Ento-derm und Mesoderm sondern soll. Sie haben also weder die Genitalzellen als solche, noch die frühzeitige Anordnung der Entodermzellen in einer Schicht gesehen. Wenn man die Figuren Laurie's, besonders Fig. 18 und 23, betrachtet und die vermeintliche Ento-Mesoderm-Masse mit der von mir als gz bezeichneten Gruppe von Zellen vergleicht, so wird Jeder bald erkennen, dass beide identisch, nur verschieden gedeutet sind.

### Bildung der Embryonalhüllen.

Nachdem die Sonderung der Keimblätter beendet ist, die Bildung des Mesoderms ihren Anfang genommen hat, in allen Fällen aber, so weit ich beobachten konnte, noch bevor der Embryo aus dem Oviduct in die Eiröhre übergetreten ist, beginnt die Bildung der ersten der beiden Embryonalhüllen. Ich kann in Bezug auf diesen Punkt die Angabe Laurie's, dass die beiden Hüllen nach einander entstehen, vollständig bestätigen. Schon die verschiedene Größe der Kerne, welche die Serosa- und Amnionzellen unter einander zeigen, lassen auf einen ungleichzeitigen Ursprung schließen.

Von der Veränderung der Form der Ektodermzellen waren, wie bemerkt wurde, die außersten Zellen, welche über den Rand der eigentlichen Keimscheibe, d. h. so weit sie den Embryo aufbaut, hinausgewachsen sind, nicht betroffen worden; sie bleiben platt, ja eher nehmen sie in dieser Beziehung zu denn ab. Die Fig. 22, 29 zeigen klar, wie die Entodermzellen vom Centrum nach der Peripherie allmählich an Höhe abnehmen und ihr größter Durchmesser allmählich aus radialer Lage in eine tangentiale übergeht. Diese Randzellen liegen meist dem Dotter direkt auf, nur wenn das Entoderm oder die Dotterzellen dorsalwärts sich auszubreiten beginnen, werden sie an der Grenze der Keimscheibe durch diese vom Dotter getrennt, darüber hinaus bleibt aber, da diese äußersten oder künftigen Serosazellen in der Umwachsung des Dotters stets den beiden genannten Zellschichten vorauseilen, das Verhältnis dasselbe (z. B. Fig. 27, 29, 31 se). An der Grenze der Keimscheibe erfolgt die Trennung der Randzellen von dem übrigen Ektoderm (Fig. 29 ec u. se). Es scheint, dass eine Schieftheilung den Process einleitet; wenigstens habe ich in einigen Fällen schief gestellte Spindeln gesehen, durch deren Theilung eine Tochterzelle etwas über die Peripherie des Ektoderms hätte gerathen müssen. Von diesem Punkte aus beginnen die Serosazellen das Ektoderm nach der Mitte der Keimscheibe zu, zu überwachsen, hierbei demselben dicht sich auflagernd. Durch die großen und platten Kerne und durch ihre abgeflachte Form lassen sich die Serosazellen leicht von allen übrigen Zellen unterscheiden. In Folge der Trennung der Randzellen vom Ektoderm sind auch die ersteren jetzt als Serosazellen zu bezeichnen. Die Hülle stellt mithin im Anfang einen Gürtel von Zellen dar, welcher nach zwei Richtungen sich zu verbreitern strebt; die einen Zellen überwachsen die Keimscheibe, und es erhält die Serosa, wenn durch ihren Zusammenschluss die obere Öffnung geschwunden ist (Fig. 23, 24, 28, 30, 25 u. a.), die Form einer Kappe, die anderen dagegen beginnen den Dotter zu umwachsen, welcher Process sehr rasch verläuft. Zuweilen schien es, als ob das Überwachsen der Keimscheibe am hinteren Ende rascher erfolgte als am vorderen, Vergleiche indessen ergaben, dass dieses jedenfalls nicht die Regel ist. Da die Serosa aus sehr dünnen Elementen besteht und Anfangs der Keimscheibe dicht aufliegt, so war es mir nicht möglich ihren Rand auf der letzteren allein durch Betrachtung der Obersläche festzustellen, dagegen war ihre Grenze auf dem dunklen Dotter immer scharf markirt. Erst nachdem sie über der Keimscheibe vollständig zum Verschluss gekommen ist, hebt sie sich meist mehr oder weniger weit von derselben ab.

Wenn die Serosabildung beendet ist (Fig. 33) oder noch während derselben (Fig. 28) beginnt der Embryo den Follikel zu verlassen. Da der Kanal, welcher nach der Eiröhre hinüber führt, nur eng und wenig erweiterungsfähig ist, so muss der Embryo sich durchquetschen, seine Form der Öffnung anpassen. Die bis dahin uhrglasförmige Keimscheibe erhebt sich (Fig. 33, 28) sehr stark und bildet einen kleinen Knopf und schiebt sich so in den Kanal ein. Allmählich folgt der übrige Theil und drängt die Wände des letzteren möglichst aus einander. Anfangs ist der vordere, dem Eileiter zugewandte Theil der kleinere, der noch im Follikel steckende der größere, bald werden beide gleich groß, und dann tritt das umgekehrte Verhältnis ein, bis der Embryo ganz in die Eiröhre eingerückt ist. Aus den Fig. 33 und 28, welche zwei Embryonen, die im Beginne sind, ihre Lage zu verändern, darstellen, von denen der eine der Länge nach getroffen ist, wie aus der Lage der Genitalanlage hervorgeht, lässt sich erkennen, dass hierbei die Elemente der Keimscheibe stark zusammengedrückt werden, ohne indessen aus ihrem Verbande getrennt zu werden. Weiter fällt auf, dass die Gruppe der Genitalzellen von der Obersläche in die Tiese gertickt ist. Ob es passiv

ganzen Gruppe zum ersten Male getroffen. Die benachbarten Ektodermzellen haben über ihr sich zusammengeschlossen (Fig. 33); in Fig. 28 ist sie sogar noch weiter in die Tiefe verlagert und oberhalb von Mesodermzellen bedeckt. Nach unten stößt sie immer noch wie vorher an das Entoderm.

Die Lage des Embryos in der Eiröhre ist eine verschiedene: manchmal kann man alle in einer der Längsröhren des Ovars mit dem Kopftheil nach den Genitalöffnungen zu gerichtet finden, manchmal aber auch mit dem hinteren Ende und in anderen Fällen liegen einige so, andere so; alle aber ohne Ausnahme sind der Länge, nie der Quere nach in den Eiröhren gelagert, sie haben also gegenüber der Lage im Follikel eine Drehung um 90° gemacht.

Alsbald nach dem Übertritt der Embryonen nimmt die Segmentirung ihren Anfang, und dann erst die Amnionbildung. Die letztere soll hier nur noch dargestellt werden.

Dieselbe erfolgt in einer anderen Weise als die der Serosa. Eine Trennung der Randzellen vom übrigen Ektoderm der Keimscheibe findet nicht statt, vielmehr schlägt sich dasselbe hier nach oben um (Fig. 34, 36 am) und beginnt, der Serosa sich anlagernd, von allen Seiten die Keimscheibe zu überwachsen. Wie die Fig. 35 am vermuthen lässt, dürfte auch hier mit einer anderen Theilungsrichtung der Zellen der Process eingeleitet werden. Nur in einem Falle, welchen dieselbe Figur darstellt, habe ich noch jenseits der Umschlagsstelle des Amnions Ektodermzellen gefunden, in allen anderen Fällen war hier auch die Grenze des Ektoderms. Amnion und Ektoderm bleiben in der Verbindung, bis beide gemeinsam den Dotter umwachsen haben. In Folge der späten Bildung sind die Kerne der Zellen dieser Hülle bedeutend kleiner als die der Serosa und nicht so stark abgeplattet.

Auch in Bezug auf die Entstehung der Embryonalhüllen weichen die Angaben Kowalewsky's und Schulgin's von den meinigen, welche, wie ich schon erwähnte, mit denen Lauriß's übereinstimmen, ab. Es mag sein, dass bei Androctonus beide Hüllen gleichzeitig durch »eine Falte, die nur eine einfache Duplikatur des oberen Blattes darstellt, gebildet werden«. Wenn auch schon andere Beobachtungen gezeigt haben, dass an die Stelle der Bildungsweise mittels einer Falte eine solche durch seitliche Überschiebung treten kann, z. B. bei der Bildung der Embryonalhüllen der Biene, Chalicodoma gallica u. A. und bei der Bildung des Medullarrohres von Amphioxus, und man hieraus schließen



solchen mittels einer einzigen Falte abzuleiten ist, so würde doch die Beobachtung der russischen Forscher erst den Beweis geben, dass der Schluss richtig ist.

Bezweiseln muss ich aber die folgenden weiteren Angaben; vielleicht liegt hier ein Versehen in der Beschreibung vor. »In die Duplicatur,« heißt es, »reichen hier und da die Zellen des unteren Blattes hinein.« »Die innere Schicht der Embryonalhülle, deren Zellen mit kleinen Kernen versehen sind, geht direkt in das Entoderm über, während die obere Schicht mit großen Zellkernen in die Theile des oberen Blattes übergeht, welche den Dotter außerhalb der Keimscheibe bedecken. Von diesen zwei Schichten ist die innere das eigentliche Amnion, die obere ist seröse Hülle.«

Wenn auch die Bildung der Keimblätter und des Mesoderms mehr als die Furchung geeignet ist, bei der Erwägung der Momente, welche für die verwandtschaftlichen Beziehungen des Skorpions ausschlaggebend sind, in Betracht zu kommen, so möchte ich doch diesen Punkt bis zum Schluss der ganzen Arbeit verschieben, wenn erst die weitere Entwicklung und besonders diejenige der in dieser Hinsicht wichtigeren Organe mitgetheilt sind. Hier will ich mich darauf beschränken, die Beobachtungen mit denen, welche über die Entwicklung der übrigen Arachnoiden bekannt geworden sind, zu vergleichen und zu vereinigen. Diese Untersuchungen sind allerdings noch derart dürftig, dass fast nur die Phalangiden und Araneen in Betracht kommen können, aber auch hier zeigen die Resultate noch wesentliche Lücken und widersprechen sich derart, dass nur von einem Versuch, sie mit den meinigen in Übereinstimmung zu bringen, die Rede sein kann.

In Bezug auf die Herkunft des Mesoderms kann ich mich kurz fassen, indem, so weit die Beobachtungen zu verwerthen sind, fast alle Forscher dasselbe vom Blastoderm oder sogar sehr bestimmt vom Ektoderm herleiten. Aber es muss bemerkt werden, dass mir dieselben noch nicht genügend zu sein scheinen.

Bei der Beurtheilung der Verhältnisse, welche beim Skorpion vorhanden sind, muss man ohne Frage stets im Auge behalten, dass die Entwicklung innerhalb der Mutter verläuft und dass hierdurch dieselbe wesentlich modificirt sein kann; indessen wird hiervon schwerlich der Kernpunkt der Keimblätterfrage, nämlich wo ist der Ort der Herkunft, betroffen, sondern nur die Bildungsweise und die Zeit der Differenzirung, falls nicht an der Homologie der Keimblätter gezweifelt werden muss.



Da beim Skorpion dieselben sehr früh, als zwei sehr leicht unterscheidbare Schichten uns entgegentreten, und hierdurch die Verhältnisse viel klarer zu übersehen sind, so wird man berechtigt sein, diese zum Ausgangspunkt der Vergleichung zu nehmen und mit ihnen diejenigen der anderen Gruppen in Beziehung zu setzen und nicht umgekehrt.

Beim Skorpion ist nun ohne Zweifel der Bezirk der Verdickung, wo die einzige Bildungsstätte des Entoderms ist, und welcher, wie die dort ebenfalls erfolgende Anlage der Genitalorgane erweist, am Hinterende des Embryos gelegen ist, dem Blastoporus gleich zu setzen.

Bei den Phalangiden soll nach Fausser (4, 5) das Entoderm aus Zellen hervorgehen, welche bei der Blastodermbildung im Inneren des Dotters verblieben sind; für die Spinnen machen Balfour (4) und Schimkewitsch (21) eine ähnliche Angabe, nach den übrigen Forschern aber, z. B. Locy (47), Morin (49), Kishinouye (40) bildet sich an der Ventralseite des Blastoderms eine Verdickung aus, von welcher Zellen ins Innere wandern, die das künftige Entoderm bilden sollen. Ohne neue Beobachtungen ist eine Vereinigung dieser Angaben nicht möglich. Nicht unberechtigt scheint mir die Ansicht Korschelt's und Heider's (11, p. 569 ff.) es möchten die Zellen, welche Balfour und Schimkewitsch als Entodermzellen ansehen, Dotterzellen sein, welche, wie beim Skorpion, keinen Antheil am Aufbau des Embryos haben, die Bildung des wirklichen Entoderms aber nicht erkannt sein. Eben so dürften die bei Ixodes von Wagner (23) beobachteten Dotterzellen, welche allseitig vom Blastoderm entstehen und wenn ich den Forscher richtig verstebe, einen Theil des Entoderms bilden sollen, wirkliche Dotterzellen, dagegen die einen Haufen »an der Rückseite des Eies näher zum hinteren Ende zu« bildenden Zellen, welche das übrige Entoderm liefern sollen und zu deren Seiten auch das Mesoderm auftritt, allein Entodermzellen sein. Es muss überhaupt auffallen, dass weder für die Phalangiden noch für die Araneen Dotterzellen angegeben werden, da sie sonst bei dotterreichen Eiern der Arthropoden fast regelmäßig beobachtet sind. Jedenfalls wurde die obige Deutung die Durchführung eines Vergleichs der Keimblätterbildung beim Skorpion und bei den anderen Arachnoiden viel leichter ermöglichen.

Eine weitere Schwierigkeit betrifft die Bestimmung der Stelle an der Keimscheibe, wo das Entoderm sich bildet. Während die meisten Forscher als solche den sogenannten Cumulus primitivus, welche Verdickung nach Allen, außer nach Locy, das Hinterende des Keimes bezeichnet, ansehen, spricht Morin demselben jegliche Bedeutung in dieser Beziehung ab; nach ihm stellt er, wenn überhaupt vorhanden, nur eine Ansammlung von Mesodermzellen dar, die eigentliche Keimblätterbil-

spätere Untersuchungen nicht unwichtig sein, nämlich diejenige, ob nicht der Cumulus primitivus die Genitalanlage darstellt, bei einigen Formen allein, bei anderen dagegen, wie beim Skorpion, auch noch die Bildungsstätte für das Entoderm. Monin's Angabe, dass derselbe aus einem Haufen von Mesodermzellen besteht, würde hiermit zu vereinigen sein. Ferner kommt die Beobachtung Faussen's (4) bei Phalangiden wesentlich in Betracht. »Zwischen den Zellen des unteren Blattes« (d. i des Mesoderms des Autors), schreibt er, » sondert sich vom Anfang an eine Gruppe von Zellen ab, die sich durch ihre Größe und eigenthumliches Aussehen auszeichnen. Die Absonderung dieser Zellengruppe geht sogar der Bildung des Keimstreifens voraus; noch zur Zeit, da das Ektoderm mit einer Zellenschicht das Ei bedeckt, ragt schon diese Zellengruppe als ein kleiner Haufen ins Innere des Eies hinein; dieser Haufen liegt, wie es später zu sehen ist, im hinteren Theile, obgleich nicht ganz am Ende des Bauchstreifens, und bildet somit eine lokale Ektodermverdickung, die fast zugleich mit dem Mesoderm entsteht und später die Keimzellen bildet.« Wenn diese Angabe sich bestätigt, was meiner Ansicht nach zu bezweifeln kein Anlass vorliegt, da die Beschreibung und die Abbildungen (5), besonders Fig. 10, 11, 17, 20, 21 u. a. mit den meinigen über den Skorpion in vollem Einklang stehen, so wurde die obige Vermuthung, dass auch in den anderen Gruppen die Genitalzellen sehr frühe sich von den übrigen absondern, wesentlich gestützt werden. Eine Entscheidung können freilich nur neue Beobachtungen bringen.

Marburg, 17. December 1893.

#### Benutzte Litteratur.

- F. M. Balfour, Notes on the development of the Araneina. Quart. Journ. Micr. Sc. XX. 1880.
- 2. Derselbe, Handbuch der vergl. Embryologie. Übers. v. Vetter. Jena 1880.
- H. DRIESCH, Entwicklungsmechanische Studien. IV. Diese Zeitschr. Bd. LV. 4892.
- V. FAUSSEK, Zur Anatomie und Embryologie der Phalangiden. Biol. Centralbl. Bd. XII. 4892. Nr. 4.
- Derselbe, Studien über die Entwicklungsgeschichte und Anatomie der Afterspinnen (Phalangiden). Arbeit. Petersb. Naturf. Gesellsch. Abth. Zoologie. Bd. XXII. 4894. (Russisch.)
- C. Großen, Die Entwicklungsgeschichte der Moina. Arb. Zool. Inst. Wien. Bd. II. 4879.

- 7. B. HATSCHEK, Lehrbuch der Zoologie. 4888. Jena.
- 8. R. Herrwig, Lehrbuch der Zoologie. 4893. Jena.
- Karsch, Übersicht der europäischen Skorpione. Berliner Entom. Zeitschr. Bd. XXV. 4881.
- K. Kishinouve, On the development of the Araneina. Journ. Coll. Science Univ. of Japan. Bd. IV. 4890.
- K. Korschelt u. K. Heider, Lehrbuch der vergleichenden Entwicklungsgesch. der wirbellosen Thiere. 2. Heft. Jena 4892.
- A. Kowalewsky u. M. Schulgin, Zur Entwicklungsgeschichte des Skorpions. Biol. Centralbl. Bd. VI. Nr. 47. 4886.
- 13. A. Lang, Lehrbuch der vergleichenden Anatomie. Jena 1888.
- 44. E. R. LANEESTER, Limulus an Arachnid. Quart. Journ. Micr. Sc. Bd. XXI. 4884.
- 45. M. LAURIE, The embryology of a scorpion. Quart. Journ. Micr. Sc. Bd. XXXI.
- Derselbe, Some points in the development of Scorpio fulvipes. Quart. Journ. Micr. Sc. Bd. XXXII. 4894.
- W. A. Locy, Observations on the development of Agelena naevia. Bull. Mus. Comp. Zool. Harvard Coll. Vol. XII. 4886.
- 48. E. METSCHNIKOFF, Embryologie des Skorpions. Diese Zeitschr. Bd. XXI. 4874.
- J. Morin, Zur Entwicklungsgeschichte der Spinnen. Biol. Centralbl. Bd. VI. 4887.
- J. Nusbaum, Beiträge zur Embryogenie und Histogenie der Isopoden. Verhandl. d. Krakauer Akad. d. Wiss. Bd. XXV, 4898; auch Biol. Centralbl. Bd. XI, Nr. 2. 4894.
- 24. W. Schimkewitsch, Étude sur le développement des Araignées. Arch. de Biologie. Bd. VI. 4887.
- 22. M. L. Vialleton, Recherches sur les premières phases du développement de la Seiche. Annal. d. sciences nat. zoologie. 7º. sér. Bd. XVI. 4888.
- J. WAGNER, Zur Entwicklungsgeschichte der Milben. Furchung des Eies, Entstehung der Keimblätter und Entwicklung der Extremitäten von Ixodes. Zool. Anz. 45. Jahrg. 1892.
- 24. S. WATASE, Studies on Cephalopods. Journal of Morphology. Vol. IV. 4894.

## Erklärung der Abbildungen.

#### Buchstabenerklärung:

am, Amnion; dz,  $dz^1$ , Dotterzellen; ec, Ektoderm; en, Entoderm; gz, Genitalzellen; me, Mesoderm; se, Serosa; V, vorn; H, hinten.

Die Figuren im Text sind gezeichnet bei Zeiss A, Oc. 2 (Vergr. 60), aber auf 2/3 verkleinert, die Fig. 4—9 und 11 bei Zeiss C, Oc. 2 (Vergr. 480) und die übrigen bei Zeiss D, Oc. 2 (Vergr. 280).

#### Tafel XIX.

- Fig. 4. Unreifes Ei; Keimbläschen peripher gelagert.
- Fig. 2. Befruchtungsstadium.

rig. 4—9. Furchungsstadien.

Fig. 40. Abpräparirte Keimscheibe.

Fig. 41. Blastoderm.

Fig. 42, 48. Bildung von Dotterzellen; Austreten der Verdickung des Blastoderms.

Fig. 44 wie Fig. 42, 43; die ersten Genitalzellen.

Fig. 15-49. Bildung der Genitalanlage, der Keimblätter und von Dotterzellen.

Fig. 20—22. Ausbreitung des Entoderms, erstes Auftreten von Mesodermzellen.

#### Tafel XX.

Fig. 23—27. Mesodermbildung und Serosabildung. Fig. 23, 24 Querschnitte, Fig. 25—27 Längsschnitte durch die Keimscheibe.

Fig. 29, 80. Serosabildung.

Fig. 84. Rand der Keimscheibe.

Fig. 32. Überwachsung der Genitalanlage durch das Ektoderm.

Fig. 28 und 33. Schnitte durch zwei Embryonen, welche im Begriffe sind, aus dem Follikel in die Eiröhre überzutreten.

Fig. 34-36. Amnionbildung.



## Beiträge zur Kenntnis der Rhizopoden.

Von

Dr. Ludwig Rhumbler, Privatdocent und Assistent in Göttingen.

II<sup>1</sup>. Saccammina sphaerica M. Sars.

Erster Theil.

#### Mit Tafel XXI-XXIV.

Unter dem Rhizopodenmaterial, welches die "Sektion für Küstenund Hochsee-Fischerei" auf den von ihr veranstalteten Nordseefahrten 2 gesammelt hat, fand sich eine so große Menge von Saccammin a sphaerica M. Sars mit wohlerhaltenem Weichkörper, dass eine eingehendere Bearbeitung dieser Form auch in Bezug auf den Weichkörper Erfolg zu gewähren schien.

Ich bin dem damaligen Leiter dieser Nordseefahrten, Herrn Professor Dr. Friedrich Heiner, welcher zugleich für die wissenschaftliche Verwerthung des gesammelten Materials Sorge zu tragen hatte, zu besonderem Danke verpflichtet, dass er mir das interessante Material überlassen hat. Es sei mir gestattet, diesem Danke hiermit öffentlichen Ausdruck zu verleihen.

Eben so muss ich hier mit aufrichtiger Dankbarkeit der mehrfachen Unterstützung gedenken, die mir im hiesigen zoologisch-zootomischen Institute von Seiten des Herrn Geheimrath Professor Dr. Ehlers zu Theil geworden ist.

Die Veröffentlichung vorliegender Arbeit, welche in mehreren Abschnitten schon seit Ende 1891 im Manuskript festgelegt ist, hat dadurch eine Verzögerung erfahren, dass ich lange Zeit hindurch die Hoffnung hegte, am Fundorte, von welchem die Saccamminen stammten,

Zeitschrift f. wissensch. Zoologie. LVII. Bd.

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup> Nr. I in dieser Zeitschr. Bd. LII, p. 545-550; Taf. XXXII. 4894.

<sup>&</sup>lt;sup>2</sup> Die beiden ersten im Herbst 4889 mit dem Dampfer »Sophie«, eine dritte im Herbst 4890 mit dem Dampfer »August Bröhan«.

zu können, welche das abgetödtete Material im Laufe meiner Untersuchung offen ließ. Diese Hoffnung ist durch unvorhergesehene Zwischenfälle gescheitert. Ich bin somit gezwungen, nachstehende Arbeit in weit unvollendeterer Form den Fachkreisen vorzulegen, als es Anfangs mein Wunsch war.

Material: Das mir überwiesene Material stammt von der norwegischen Südküste. Es wurde mit Sand und Schlick vermengt (am 14. August 1889) in dem Fjord von Christiansand aus einer Tiefe von 40—80 m vermittels der zoologischen Dredge eingesammelt.

Konservirt ist es mit 96% igem Alkohol. Derselbe hat den Weichkörper unserer Form scheinbar sehr gut erhalten — wenigstens ergab Flemming'sche Lösung, welche ich auf der Fahrt des Dampfers » August Bröhan « zur Abtödtung der nah verwandten Astrorhiza selber anwenden konnte<sup>1</sup>, kaum irgendwie andere Bilder, als mir das Alkoholmaterial der ersten Expeditionen lieferte<sup>2</sup>, z. Th. waren die Bilder sogar augenscheinlich schlechter.

Es bleibe hier nicht unerwähnt, dass auch Bütschli<sup>3</sup> die Alkoholkonservirung bei marinen Thalamophoren »zur Untersuchung der Kernverhältnisse und der Plasmastruktur nicht ungeeignet « fand; und eben so R. Herrwig <sup>4</sup> die Lücken, welche ihm die Untersuchung lebender Thalassicolliden gelassen hatte, nachträglich durch das Studium von Spiritusmaterial verringern konnte.

Nichtsdestoweniger musste im Folgenden immer mit eventuellen Deformirungen durch den Alkohol überall da gerechnet werden, wo sich besonders starke Schrumpfungen oder andere auffällige Erscheinungen an meinem Material zeigten.

Untersuchungsmethode. Außer den Exemplaren mit erhaltenem Weichkörper fand sich auch eine sehr große Zahl von ausgestorbenen Gehäusen. Diese waren trotz der oft verhältnismäßig großen Durchsichtigkeit der Gehäusewandung nicht ohne Weiteres mit Sicher-

- <sup>1</sup> Die ersten Fahrten mit dem Dampfer »Sophie « habe ich nicht mitgemacht-
- <sup>2</sup> Auch die kalkschaligen Foraminiferen haben sich in 960/0 igem Alkohol sehr gut konservirt, eine nachträgliche Entkalkung mit überschüssiger Pikrinschwefelsäure ergab brauchbare und augenscheinlich richtige Bilder von Kern und Weichkörper. Das auf ganz verschiedene Weisen abgetödtete Foraminiferenmaterial der Deutschen Planktonexpedition zeigt in analogen Fällen dieselben Erscheinungen wie das in Alkohol konservirte Material, wenn auch Einzelheiten in diesem Material durch besondere Behandlung öfters besonders stark hervorgetreten sind.
- <sup>3</sup> О. Bürschli, Kleine Beiträge zur Kenntnis einiger mariner Rhizopoden. in: Morphol, Jahrb. Bd. XI. 4886. p. 78.
  - 4 R. Herrwig, Zur Histologie der Radiolarien. Leipzig 1876. p. 48.



heit von den bewohnten Gehäusen zu unterscheiden. Zur Erleichterung der Untersuchung wurde daher jedes Mal eine große Zahl von Exemplaren gefärbt und in bekannter Weise in Nelkenöl übergeführt. Im Nelkenöl werden die Gehäusewandungen so durchsichtig, dass sich bei der gewöhnlichen Ausbildung der Schale jede Spur eines Weichkörpers im Innern derselben mit schwacher Vergrößerung erkennen lässt. Ausnahmsweise dunkel gefärbte Gehäuse wurden vorher 20—30 Minuten in Pikrinschwefelsäure gelegt, wobei das Gehäuse fast gänzlich farblos wurde, während der Weichkörper dabei in keiner Weise litt.

Als Färbemittel kamen anfänglich Pikrokarmin, Alaunkarmin, Boraxkarmin, verschiedene Hämatoxylinkompositionen und Safranin zur Anwendung; später wurden Weichkörper, welche mit Pikrokarmin gefärbt worden waren, mit Eosin-Methylgrünmischung in nachgefärbt und in Schnittserien zerlegt.

Zur Untersuchung des Weichkörpers wurde das Gehäuse mit Hilfe einer Nadel und einer feinen Pincette vorsichtig entfernt und derselbe nöthigenfalls unter Kompression in Nelkenöl untersucht oder geschnitten und in Kanadabalsam eingeschlossen. Andere Einschlussmittel waren hier nicht erforderlich.

Unter dem Material befanden sich 474 mit Weichkörper besetzte Gehäuse; von diesen Weichkörpern gehörten aber nur 287, wie sich bei näherer Untersuchung herausstellte, dem ursprünglichen Bewohner der Gehäuse an, während alle übrigen späteren Eindringlingen zugeschrieben werden mussten; die Menge der leeren Gehäuse überstieg das Doppelte der angegebenen Zahl. Sie wurde zur Untersuchung des Schalenbaues in ausgedehntester Weise benutzt.

Ich muss vorausschicken, dass ich mit Saccammi na sphaerica M. Sars die von F. E. Schulze aufgefundene Psammosphaera fusca F. E. Schulze als Jugendform der Sacc. sphaer. vereinigen muss. Die Gründe für diese Vereinigung werden weiter unten nach Besprechung des Gehäusewachsthums dargelegt werden (vgl. p. 462).

Die Litteratur über den zu behandelnden Rhizopoden ist nicht sehr groß; sie beschränkt sich ausschließlich auf Vorkommen und auf Gestalt und Bau der Schale — wenn mir in dem dänischen Texte nicht etwa nähere Details entgangen sind.

- M. Sans, Fortsatte Bemæerkninger over det dyriske Livs Udbredning i Havets Dybder, Vidensk. Selsk. Forbandl. for 1868. p. 248.
- 2) G. O. Sans, Undersøgelser over Hardangerfjordens Fauna. I. Crustacea etc. Vidensk. Selsk. Forhandl, for 4874. p. 230.
- <sup>1</sup> Vgl. Rhumbler, Eine Doppelfärbung zur Unterscheidung von ursprünglich lebender Substanz und von abgestorbenen oder anorganischen Substanzen nach ihrer Konservirung, Zool. Anz. Jahrg. 1898. Nr. 444 u. 442.

- F. E. Schulze, Zoologische Ergebnisse der Nordseefahrt vom 24. Juli bis 9. September 1872. 1. Rhizopoda. in: Jahresbericht Komm. wiss. Unters. der deutschen Meere. 4874. p. 413. Taf. II, Fig. 8 a, f.
- 4) CARPENTER, The microscope and its revelations. 5. Edit. London 4875. p. 582. Fig. 272 a, b, c. (War mir nicht zugänglich.)
- 5) Brady, Notes on some of the reticularian rhizopoda of the Challenger Expedition. I. On new or little known arenaceus types. in: Quart. Journ. Microsc. Science. Vol. XIX. N. S. 4879. p. 27. pl. IV, fig. 4, 2.
- 6) Dr. R. Haruslen, Notes on some upper jurassic Astrorhizidae and Lituolidae. in:
  Quart. journ. geolog. soc. Vol. XXXIX. London 1883. p. 26. pl. II, fig. 1.
- H. B. Brady, Report on the foraminifera dredged by H. M. S. Challenger during the years 4873—4876. in: Rep. scient. res. voy. H. M. S. Challenger. Zoology. Vol. IX. 4884. p. 249—254 (Pl. XVIII, Fig. 4—8); p. 253—254 (Pl. XVIII, Fig. 44—47).
- 8) H. B. Brady, Synopsis of the British recent Foraminifers. Journ. Roy. Micr. Soc. (London) Vol. VII. 4887. ser. 2. p. 887.

#### A. Das Gehäuse.

#### 1. Äußere Form desselben.

Das stets einkammerige Gehäuse von Saccammina sphaerica M. Sars ist seiner Gestalt nach mehr oder weniger kuglig; es besteht aus kleinen — in Beziehung zur Schale aber oft relativ großen — Sandkörnchen, welche durch eine gelbbraune oder graubraue Kittmasse zusammengehalten werden.

Das Gehäuse steht mit der Außenwelt durch eine, sehr selten durch zwei, enge Mündungen in Verbindung. Diese Mündung liegt bei erwachsenen Gehäusen meist auf einer zitzenförmigen Hervorragung der Gehäusewandung — diese Hervorragung werde ich in der Folge als Pylomtubus bezeichnen —, zweimal wurden jedoch auch Gehäuse mit je zwei Pylomtuben beobachtet.

Die jugendlichen Exemplare, Psammosphaera fusca F. E. Schulze (1874), Brady (1879), Habusler (1883), unterscheiden sich durch die versteckte Lage ihrer Öffnung, die anstatt auf zitzenförmigen Hervorragungen zwischen den Bausteinen des Gehäuses versteckt liegt.

Jugendliche Gehäuse zeigen innen und außen eine mehr oder weniger rauhe Oberfläche, während ältere Gehäuse auf beiden Flächen meist sehr glatt sind.

Die frühesten Jugendstadien der Gehäuse sind von den erwachsenen nicht unerheblich verschieden; siehe Primitivgehäuse p. 447 u. ff.

# 2. Sind außer den größeren Mündungen noch kleinere Porenkanäle in der Schalenwand vorhanden?

Als ich zuerst die Gehäuse von Saccammina näher zu untersuchen begann, gelang es mir nicht, irgend welche Öffnungen in der

Gehäusewand zu entdecken, ich bestimmte daher die Form anfänglich als Psammosphaera fusca, von welcher F. E. Schulze (loc. cit.) angiebt, dass mit bloßem Auge keine Öffnung wahrzunehmen sei<sup>1</sup>. Erst nachdem ich bei einem ausgewachsenen Exemplar die auf einer zitzenförmigen Erhebung liegende Öffnung erkannt hatte, wurde mir das Auffinden der Mündung auch bei den jugendlichen, rauhen Exemplaren nicht sehr schwer<sup>2</sup>.

In den ausgewachsenen Gehäusen hatte nämlich meist der Weichkörper seinen vorderen Theil in den Pylomtubus vorgestreckt, so dass ich auch bei den rauhesten jugendlichen Exemplaren nur den Vorstülpungen der Sarkode zu folgen brauchte, um zu der Schalenöffnung zu gelangen; so fand ich denn auch in den jugendlichen Schalen die Mündung. Meist nur eine, welche in ihrer Ausdehnung zwischen 0,4425 und 0,2850 mm schwankte; einige Male aber auch zwei von derselben Größe an verschiedenen Stellen des Gehäuses. Es entstand nunmehr die Frage, ob außer diesen größeren Öffnungen noch kleinere vorhanden seien, welche den Poren der Perforaten gleichgesetzt werden könnten. Aus dem Challengerbericht von Brady war hierüber nicht Gewissheit zu erlangen und sonst war in der Litteratur nichts von derartigen Öffnungen erwähnt. An der in Betracht zu ziehenden Stelle (loc. cit. p. 250) sagt Brady:

»It has been the custom to consider that the tests of the arenaceous Rhizopoda are of necessity imperforate; in other words, that except the general pseudopodial orifice the investment is non-porous and the fact of these specimens having no general sperture created a doubt as to their Foraminiferal character. But it is now well understood that the term ,imperforate is only applicable to a limited number of genera, and that some at least of the sandy forms, have more or less porous tests, though, owing to their composite texture and the irregularities of the surface, the orifices are but little apparent on the exterior.«

Diese allgemeinen Mittheilungen erleichterten mir in keiner Weise das Auffinden der etwa vorhandenen Poren. Zertrümmern der Schale und mikroskopische Prüfung der Schalenstücke ließ außer den erwähnten Öffnungen keinerlei Poren zur Erkenntnis gelangen. Diese Untersuchungsmethode litt aber an Unsicherheit, da sich zwischen den Kanten der Steinchen feinere Poren leicht dem Auge hätten verbergen können. Ich machte daher folgende zwei Versuche, welche mir Ge-

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup> F. E. SCHULZE hat wohl überhaupt auch mit bewaßnetem Auge keine Öffnungen in der Schale gesehen; er erwähnt sie wenigstens in seiner kurzen Diagnose an keiner Stelle.

<sup>&</sup>lt;sup>2</sup> Da ich zwischen den kleinen ganz rauhen und den glatten größeren Gehäusen alle denkbaren Zwischenformen auffand, so war ich im Vornherein nicht im Zweifel darüber, dass ich es nur mit einer Form zu thun hatte.

dung von Saccammina und ihrer Jugendform Psammosphaera verschafften.

Zuerst wurde eine Reihe von Saccamminagehäusen an der Luft oder in trockener Wärme vollständig ausgetrocknet. Die ausgetrockneten Gehäuse wurden bierauf auf einem hohlgeschliffenen Objektträger mit koncentrirtem Glycerin übergossen und, mit einem Deckgläschen überdeckt, unter das Mikroskop gebracht. Hierbei hielt sich die, während des Austrocknens in das Gehäuse eingetretene Luft vollständig innerhalb des Gehäuses. Setzte ich aber nunmehr dem Glycerin starken Alkohol (ca. 96 % igen) binzu, so wurde die Luft, sobald der Alkohol an das Gehäuse herantrat<sup>1</sup>, in allmählichem, der Beobachtung zugänglichem Verlaufe aus dem Gehäuse ausgetrieben. Es zeigte sich hierbei aber, dass nur aus den Hauptöffnungen Luftblasen aufstiegen - ein Hervorquellen derselben aus der Kittsubstanz, wo ja allein die Anwesenheit von Poren denkbar war, fand nicht statt. Es war von Anfang an nicht erwartet worden, dass die ganze im Inneren des Gehäuses eingeschlossene Luftblase durch die etwa vorhandenen kleinen Poren nach außen gedrängt werden würde, denn dazu musste die Oberflächenspannung der Luftblase zu groß werden; nur die in den Porenkanälen selbst enthaltene Luft hätte durch den Alkohol verdrängt werden mussen. Dass diese Annahme richtig war, bewiesen auf das schlagendste poröse Steinchen, welche in die Gehäusewand eingefügt waren. Aus ihnen perlte die Luft hervor, als wenn man kohlensauren Kalk mit Säure übergossen hätte<sup>2</sup>. Dasselbe Bild wie diese Steinchen boten Stücke oder ganze Schalen von ausgetrockneten kalkschaligen Perforaten dar, wenn sie auf dieselbe Weise mit Glycerin und Alkohol behandelt wurden. Ich vermochte Poren bis zu 0,00524 mm auf diese Weise kenntlich zu machen. Der angegebene Versuch erwies sich dem zusolge als vollständig beweiskräftig; er stellte klar, dass in dem Saccammina-Gehäuse keine Poren vorhanden sind; denn die genaueste Beobachtung mit stärkeren Vergrößerungen ergab niemals ein Aufsteigen von Luftblasen im Bereiche der Kittsubstanz.

Zweitens wurden Gehäuse mit gut ausgebildetem Pylomtubus in Nelkenöl eingelegt, so dass sie sich ganz damit anfüllten. War dies geschehen, so wurden die Gehäuse vermittels einer feinen Pincette in



¹ Dies dauert immer einige Zeit. Man nehme daher wenig Glycerin und beschleunige das Vordringen des Alkohols durch Absaugen des Glycerins mit Fließpapierstückchen.

<sup>&</sup>lt;sup>2</sup> Es wird hierauf bei ähnlichen Versuchen immer zu achten sein, da sonst leicht durch den Versuch Poren vorgetäuscht werden könnten.

absoluten Alkohol derart eingetaucht, dass nur noch die auf dem Pylomtubus gelegene Mündung über die Obersläche des Alc. abs. hervorragte und somit das im Innern des Gehäuses befindliche Nelkenöl der Einwirkung des Alc. abs. entzogen war. Der Alkohol wusch dabei das auf der Außenwand des Gehäuses befindliche Nelkenöl ab, während das Innere desselben mit Nelkenöl gefüllt blieb. (Bei diesem Abwaschen ist Vorsicht nöthig.) Brachte ich nun die mit Nelkenöl gefüllten Gehäuse in 70% igem Alkohol unter das Mikroskop, so konnte ich sicher auf eine schnelle Diffusion zwischen dem im Gehäuse befindlichen Nelkenöl und dem äußeren 70% igen Alkohol zählen, falls Poren in der Gehäusewand von Saccammina vorhanden waren. Eine solche Diffusion hätte sich sofort durch die Trübung, welche der wasserhaltige (70%/oige) Alkohol beim Zusammentreten mit dem Nelkenöl erfahren hätte, kundgeben müssen. Die Trübung trat aber nur in der Umgebung des Pyloms ein; eine Diffusion der beiden Medien fand also durch die Gehäusewand hindurch nicht statt; folglich beweist auch dieser Versuch die Abwesenheit von Poren in dem Gehäuse der Saccammina1.

Ein dritter Beweis für die Solidität der Schale vgl. auf p. 454.

### 3. Zusammensetzung der Gehäusewand.

Die Steinchen, welche die Gehäusewand zusammensetzen, sind der Größe nach außerordentlich verschieden. Es sind meistens helle durchscheinende Quarzkörnchen, durch die man die Sarkode, wo eine solche erhalten ist, oft hindurchschimmern sieht. In Fällen, wo das Gehäuse aus lauter kleinen Steinchen zusammengesetzt ist, hindert das enge Netz der Kittsubstanz den freien Einblick in die Schale. Ein oder das andere Steinchen, meist jedoch nur ein einzelnes, kann sogar den Durchmesser des übrigen Gehäuses der Größe nach überschreiten, so dass dann das Gehäuse auf dem betreffenden Steinchen festgewachsen erscheint. Nicht selten sind andere, wohl immer leere Saccamminaschalen in die Gehäusewand mit eingemauert, wodurch das Bild einer zwei- oder mehrkammerigen Schale vorgetäuscht werden kann: Zwischen solchen zusammengekitteten Gehäusen wurde nie eine innere Verbindung von mir aufgefunden, auch fand ich immer nur in einer derselben einen

¹ Da der Pylomtubus in Folge seiner Schwere bei der Beobachtung im Uhrschäichen meist nach unten sank und das trübende Neikenöl außerdem schwerer als Alkohol ist, so blieb die obere Gehäuseoberfläche auch dann noch ungestörter Beobachtung zugänglich, wenn sich schon der Grund des Uhrgläschens in Folge des aus dem Pylomtubus austretenden Neikenöls erheblich getrübt hatte. Die obere Gehäusefläche konnte so stundenlang klar bleiben. Ein Zerdrücken des mit Neikenöl gefüllten Gehäuses bewirkte eine augenblickliche Trübung des gesammten Alkohols.

material einer streng monothalamen Rhizopodenform aufgefasst werden.

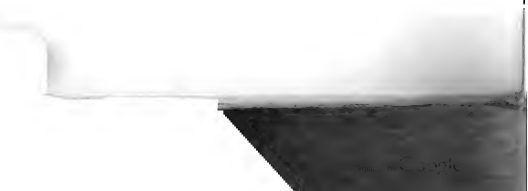
Um ein Beispiel der verschiedenen Größenverhältnisse der Bausteine eines Gehäuses zu geben, lasse ich hier die verschiedenen Maße der Bausteine eines beliebigen mittelgroßen Gehäuses von 1,5 mm Durchmesser folgen.

Das Gehäuse bestand aus:

- 1) 1 Stein von 0,4920 mm Länge,
- 2) ca. 20 Steinen von 0,1080-0,2160 mm,
- 3) ca. 400 Steinen von 0,0480-0,0300 mm,
- 4) aus einer sehr großen, sich der Schätzung entziehenden Zahl von Steinchen, welche überall in die Kittmasse eingesenkt waren und nur eine Größe von 0,00596—0,000894 mm aufwiesen; ich nenne sie in der Folge, da sie, wie gesagt, ganz in die Kittmasse eingetaucht sind und mit ihr gleichsam eine »Mörtelmasse« bilden, »Mörtelsteinchen«.

Nur bei noch nicht ausgewachsenen Gehäusen oder nur an vereinzelten Stellen von solchen, die ihrer Größe wegen für ausgewachsen gelten können, stoßen die unter 4) und 2) angeführten Steine direkt an einander und sind dann an ihren Berührungspunkten durch braune Strecken von Kittmasse verbunden (Taf. XXI, Fig. 3 und 5). Meist sind Steine der dritten Kategorie zwischen sie gelagert und auch diese sind, wenigstens bei ausgewachsenen oder dem Ende ihres Wachsthums nahestehenden Gehäusen nicht direkt mit einander verbunden, sondern die ganz kleinen, an vierter Stelle genannten Steinchen vermitteln, mit der Kittsubstanz zur "Mörtelmasse« vereint, ihren Zusammenhalt.

Im Übrigen besteht nicht jedes Gehäuse aus so verschiedenartig großen Steinen, wie das angeführte Exemplar; das eine Thier hat sich manchmal nur aus kleinen Steinen (etwa Größe 3) seine Wohnung aufgebaut, während ein anderes nur große Steine und Mörtelsteinchen dazu verwendet hat, ein drittes zeigt an einer Stelle des Gehäuses bloß große Bausteine, an einer andern nur kleine, so dass eine außerordentliche Verschiedenheit nicht nur zwischen der Bauart verschiedener Gehäuse, sondern auch in dem örtlichen Gefüge ein und desselben Gehäuses angetroffen wird (Taf. XXI, Fig. 2—9). Durch die Gestaltungsund Lagerungsverhältnisse der verschiedenen Bausteine erscheint ein Gehäuse mehr oder weniger rauh oder glatt. Je größer ein Gehäuse ist, desto glatter ist es in der Regel, was durch die später zu schildernden, von Gehäusen sehr verschiedener Größe abstrahirten Wachsthumsvorgänge zur Genüge erklärt werden wird. Dies gilt nicht nur von der Außenwand des Gehäuses, sondern auch von seiner Innenfläche.



Schließlich bleibt noch zu erwähnen, dass auch hier wie bei den Süßwassermonothalamien 1 Schalenverzerrungen der verschiedensten Art vorkommen, welche wohl auf Wachsthumshemmungen oder noch nicht vollendetes Wachsthum vereinzelter Gehäusetheile zurückzuführen sein dürften (Taf. XXII, Fig. 46).

#### 4. Die Kittsubstanz.

Da, wo recht große Steine ohne Vermittelung kleinerer Steinchen an einander stoßen, lässt sich das Aussehen der Kittsubstanz am leichtesten untersuchen. Man bricht am besten ein geeignetes Gehäuse aus einander und sucht sich eine derartige Stelle aus. Die Kittsubstanz zeigt hier in der Regel ein chagrinartiges Aussehen; sie ist braun und ausnahmslos nur da anzutreffen, wo sich die Steinchen unmittelbar berührt haben<sup>2</sup>. Der Charakter des Chagrins ist ihr durch den Abdruck der minimalen Unebenheiten der zusammengehaltenen Steinchen verliehen worden. Wenn es der Zufall will, dass man eine Stelle findet, wo scheinbar zu dem Aneinanderkitten der Steine zu viel Kittmasse verwendet wurde, so dass noch Kittmasse über die Berührungsflächen der Steine hinausfloss, dann erscheinen die übergeflossenen Partien ganz glatt; sie sind braun, etwas durchscheinend, sie sehen ganz wie erstarrter gewöhnlicher Leim aus, sind also vollständig homogen.

Nur selten sind die größeren Steinchen so zusammengelagert, dass sie sich mit ehenen Flächen einander berühren. Meist stoßen sie nur mit einer Kante an einander, so dass zwischen ihnen ein nach außen gerichteter winkeliger Spalt offen bleibt (Taf. XXI, Fig. 3 †), dessen Scheitel durch die Berührungskante der Steinchen gebildet wird. Solche Spalten sind dann, wenigstens bei größeren Exemplaren, mit Mörtelmasse und kleineren Steinchen ausgefüllt.

### 5. Verhalten der Kittsubstanz gegen einige chemische Reagentien.

Behandlung mit Säuren entfärbt die Kittsubstanz, und da von ihr auch die Färbung des Gehäuses abhängt, auch dieses bei längerer Einwirkung gänzlich; am raschesten die Mineralsäuren. Die Essigsäure entfärbt die Kittsubstanz jedoch gar nicht. Mit ihrer Entfärbung wird die Kittsubstanz fast unsichtbar; sie wird farblos und lässt sich dann von den Steinchen, welche sie zusammenhält, nicht mehr unterschei-

¹ Vgl. Rhumbler, Beiträge zur Kenntnis der Rhizopoden. I. Diese Zeitschr. Bd. Lll. p. 540.

<sup>&</sup>lt;sup>2</sup> Eine gemeinsame Grundmasse, wie sie sich bei den Süßwassermonothalamien (wohl ohne Ausnahme) als Einbettungsschicht für die Bauelemente findet, ist bei Saccammina also nicht vorhanden.

stanz mit Säuren nie ein, so dass kohlensaurer Kalk in der Kittsubstanz von Saccammina in erheblichen Mengen nicht vorkommt<sup>1</sup>.

Durch Kochen mit koncentrirter Salpeter-, koncentrirter Salz- und koncentrirter Schwefelsäure wird die Kittsubstanz vollständig gelöst, so dass nach dem Kochen die einzelnen Steinchen des Gehäuses als feiner Sand neben einander liegen, ohne dass ihnen, selbst den kleinsten Mörtelsteinchen auch nur die geringste Spur der Kittsubstanz noch anhaftet. Dagegen verändert selbst sehr langes Kochen in Eisessig die Gehäuse in keiner sichtbaren Weise.

Die erstgenannten koncentrirten Mineralsäuren lösten in kaltem Zustande die Kittsubstanz selbst nach mehrtägiger Einwirkung nicht. Die Gehäuse behielten ihre Form bei, ohne zu zerfallen, sie waren aber trotzdem nicht unverändert geblieben, sondern außerordentlich brüchig geworden; so war es nicht mehr möglich, sie mit der Pincette zu fassen, was bei den ursprünglichen Schalen ohne jede Gefahr geschehen konnte<sup>2</sup>.

Verdünnte Säuren bringen selbst bei längerem Kochen die Schalen nicht zum Zerfall; sie werden aber auch hier brüchig. Dasselbe gilt für längere Einwirkung von kalten verdünnten Säuren.

Längeres energisches Kochen mit stark koncentrirter Natronund Kalilauge löst die Kittsubstanz in derselben Weise wie das Kochen mit koncentrirter Salpeter-, Salz- und Schwefelsäure. Die Färbung erhält sich aber hier so lange, bis das Gehäuse in seine Bestandtheile aus einander fällt, d. h. bis zur gänzlichen Auflösung der Kittsubstanz; ja in der ersten Zeit des Kochens tritt die Färbung deutlicher hervor.

Längeres Kochen in 40% iger Kalilösung macht die Gehäuse nur brüchig; eben so werden sie bei kalter Anwendung von selbst stark koncentrirter Kalilauge nur brüchig. Die braune Färbung bleibt dabei bestehen.

Ein längeres Glühen 3 auf dem Platinblech und vor der Löthrohr-

- $^1$  Von anderen sandschaligen Formen haben z. B. die Textularien eine  $^{\rm von}$  kohlensaurem Kalk durchsetzte Kittmasse.
- <sup>2</sup> Die Schalen sind ursprünglich so fest, dass man sie von Tischhöhe herunterfallen lassen kann, ohne dass der Fall ihnen etwas schadet. Wenn sie trocken sind, springen sie dabei wie ein elastischer Gummiball in immer kleiner werdenden Sätzen weiter, bevor sie zur Ruhe kommen. Nach Behandlung mit Säuren und in allen Fällen, wo ich sage, dass die Schalen brüchig wurden, zerbarsten sie meist schon in Stücke, wenn ich sie nur von einem Uhrschälchen in ein anderes rollen lassen wollte.
  - <sup>3</sup> Das Glühen der Schalen möchte ich auch für das Studium der kalkschaligen



flamme bringt die Gehäuse nicht zum Zerfall, sie werden auch hierbei nur brüchig. Ihre braune Farbe ändert sich aber während der Rothgluth in die rothe bis braunrothe Färbung der Ziegelsteine um. Diese Verfärbung beruht ohne Zweifel auf der Umwandlung der gefärbten Bestandtheile der Kittmasse, welche, wie ich später zeigen werde, aus irgend einem Eisenoxydsalze besteht, das wohl zu Eisenoxyd umgewandelt wird.

Bei Anwendung der seither genannten Reagentien lässt sich ein Unterschied im Verhalten der, die größeren Steine zusammenhaltenden, Kittmasse und des, die Fugen ausfüllenden, Mörtelcementes nicht feststellen. Wenn die eine gelockert wurde, so hatte in demselben Grade auch die Festigkeit der anderen abgenommen; verschwand die eine, so war auch die andere nicht mehr nachzuweisen. Man sollte desshalb Kitt- und Mörtelmasse für ein und dieselbe Substanz halten. So sehr viel Wahrscheinliches eine solche Meinung ohnedies von vorn herein hat, so muss doch irgend welche Modifikation die beiden Substanzen unterscheiden. Bringt man nämlich Stücke von Saccamminengehäusen auf beliebige Zeit in Methylgrün-Eosingemisch — Stücke, damit die Farbe von allen Seiten gleichen, ungehinderten Zutritt hat — so färbt sich die Mörtelmasse in den weitaus meisten Fällen sehr stark violett, blaugrün oder grün, und bleibt nur in seltenen Fällen, scheinbar nur hei alten Gehäusen oder alten Gehäusetheilen, ungefärbt!

Die zwischen den größeren Steinen befindliche Kittmasse nahm dagegen nie mals irgend welche Farbe an. Nun wäre es sicher das Einfachste, diesen Ausfall der Färbbarkeit auf das höhere Alter der Kittmasse zurückzuführen, die nach unseren späteren Auseinandersetzungen weit früher zur Abscheidung kommt, als die Mörtelmasse; ist doch eine Färbbarkeit jugendlicher Kittmassen auch bei den Süßwasserthalamophoren sehr weit verbreitet, wenn nicht allgemein; und hört doch auch bei ihnen die Färbbarkeit der Kittsubstanz mit dem Alter bis zum Zerfall des Gehäuses auf.

Formen auf das angelegentlichste empfehlen. Es treten dabei die feinsten Skulpturverhältnisse (Beobachtung mit Oberlicht) in wunderbarster Klarheit zu Tage. Die Bestimmung der Foraminiferen wird hierdurch um Vieles erleichtert; auch lassen sich dabei Einzelheiten in der Schalenskulptur erkennen, welche sonst dem Auge gänzlich verborgen bleiben. Leider sind aber derartig geglühte Exemplare sehr vergänglich.

¹ So hat sich bei dem Gehäuse Taf. XXI, Fig. 44 (das ich erst, nachdem es in der vorliegenden Form abgezeichnet war, mit Methylgrün-Eosingemisch behandelt habe) in dieser Flüssigkeit der während des Wachsthums vorgeschobene jüngere Theil B intensiv blaugrün gefärbt, während der ältere Theil A seine braune Farbe unverändert beibehalten hat.

Ich werde aber später zeigen, dass die Kittmasse schon bei ihrem ersten Auftreten dieselbe Resistenz gegen die Annahme von Farbstoffen an den Tag legt. Sie tritt nämlich zuweilen in Gestalt kleinster nebelartig zusammengescharter Tröpfehen in der äußersten Schicht der Sarkode zu mehr oder weniger großen Partien zusammen und zeigt von Anfang an die grüngelb-bräunliche Färbung älterer Kittmassen, so dass eine Verkennung ihrer Natur unmöglich ist; sie verhält sich aber, wie gesagt, auch hier schon gegen die Annahme künstlicher Farbstoffe absolut ablehnend.

Dieser Widerspruch wird wohl am einfachsten und wahrscheinlichsten durch die Annahme gelöst, dass Kitt und Mörtelmasse zwar ein und derselben Herkunft sind, dass aber die Kittmasse erst auf einem späteren Ausbildungsstadium zur Abscheidung kommt, dass sie, anders ausgedrückt, ihr chromophiles Jugendstadium zu der Zeit bereits schon hinter sich hat, wo sie durch ihre bräunliche Färbung und ihre Resistenz gegen Farbstoffe in der Grenzschicht der Sarkode erkennbar wird. Der Mörtelkitt würde dem entsprechend auf dem früheren Stadium der Färbbarkeit abgeschieden werden und erst allmählich in das unfärbbare Stadium der Kittmasse eintreten. Ob eine solche Auffassung zulässig ist, muss dahingestellt bleiben. Ich lasse also die hier angeregte Frage in suspenso, betone aber nochmals, dass sich beide Substanzen gegen alle anderen angeführten Reagentien genau gleich verhielten; es gilt desshalb auch das Nachstehende für Kittsubstanz und Mörtelmasse in gleicher Weise.

Aus dem Verhalten der Kittsubstanz gegen Säuren und Alkalien lässt sich auf die Zugehörigkeit derselben zu irgend einer bekannten organischen Verbindung mit Sicherheit nicht schließen; wenigstens ist mir keine solche bekannt, mit welcher ihr Verhalten in jeder Hinsicht übereinstimmen würde. Gegen die Beiordnung zum Chitin, mit dem sie äußerlich viel Ähnlichkeit hat, spricht ihre Löslichkeit in kochen der, stark koncentrirter Kalilauge, ihr Brüchigwerden in verdünnten Alkalien und wohl auch ihre Beständigkeit gegen Rothgluthhitze. Sie unterscheidet sich außerdem von dem Chitin noch dadurch, dass sie sich im Methylgrün-Eosingemisch niemals roth färbt, was bei dem Chitin der Fall zu sein pflegt, wenn ich aus dem diesbezüglichen Verhalten von leeren Ostracoden- und Insektenpanzern auf eine solche Eigenschaft des Chitins schließen darf!

Cellulose, welche sich nach neueren Untersuchungen oft mit dem



<sup>&</sup>lt;sup>1</sup> Eine andere als greilrothe Färbung habe ich bei den genannten Materialien nie wahrgenommen, doch blieben sie manchmal gänzlich ungefärbt; auf keinen Fall trat jemals eine Blau-, Violett- oder Blaugrünfärbung ein.

Chitin vereinigt findet 1 und desshalb auch als Beimengung von anderen chitinartigen thierischen Substanzen nicht undenkbar wäre, vermochte ich in der Kittsubstanz von Saccammina nicht nachzuweisen. Ich erhielt nach Anwendung von Jod und Schwefelsäure keine blaue oder violette Färbung; eben so blieb die Anwendung von Chlorzinkjodlösung ohne jeglichen Erfolg.

Der Versuch durch Jodlösung etwa Ansatzstellen von neuer Kittsubstanz aufzuspüren, wie mir das bei den Süßwassernebeliden geglückt ist (diese Zeitschr., Bd. LII, p. 529), gelang ebenfalls nicht. Das Gehäuse wurde aber auch in Jodlösung überaus brüchig. Die Löslichkeit der Kittsubstanz in kochender stark koncentrirter Kalilauge dürfte dieselbe in die Gruppe der Hornsubstanzen verweisen; es handelt sich dabei möglicherweise um eine zu dieser Gruppe gehörige, ganz neue eigenartige Verbindung.

Das Brüchigwerden der Gehäuse in kalten (koncentrirten und verdünnten) Säuren und Alkalien, in kochenden verdünnten Säuren und Alkalien, sowie nach dem Glühen, könnte auch darauf zurückzuführen sein, dass die Kittsubstanz aus einem Gemenge zweier oder mehrerer chemischen Verbindungen besteht, von denen die eine der Einwirkung der genannten Reagentien trotzt, während die andere durch sie gelöst wird. Die zurückgebliebene Substanz würde alsdann ohne Mithilfe der gelösten, die Bausteine zusammenzuhalten haben; die Festigkeit der Kittmasse könnte somit nach Wirkung der genannten Reagentien nicht mehr die frühere sein.

Wenn die Annahme einer Komposition der Kittmasse aus zwei Substanzen wirklich angängig ist, so möchte ich für die, den Reagentien weichende Masse eine protoplasmatische Natur in Anspruch nehmen<sup>2</sup>. Einmal stände ihr geschildertes chemisches Verhalten mit einer solchen Annahme in keinem Widerspruch, dann aber sind auch die Schalenwandungen der kalkschaligen Foraminiferen, wie ich annehmen muss, stets von protoplasmatischen Massen durchdrungen<sup>3</sup>; dass die Süß-

- <sup>1</sup> Vgl. z. B. Dr. H. Ambrown, Cellulose-Reaktion bei Arthropoden und Mollusken. in: Mittheilungen der Zool. Station zu Neapel. Bd. 1X. 4890. p. 475.
- <sup>2</sup> Die Annahme der genannten zwei Substanzen ließe sich recht gut mit der ausgesprochenen Vermuthung in Einklang bringen, dass es sich hier um eine Art Hornsubstanz handelt. Die Verhornungsprocesse ergreifen ja auch sonst wohl, z. B. in der Epidermis, allmählich den ganzen Zellleib, so dass auch hier protoplasmatische und hornige Substanzen, wenigstens zeitweilig in engster Vermischung neben einander vorkommen müssen. Auch die gleich zu erörternde Einlagerung des Eisenoxydsalzes findet ihr Analogon in dem Eisenoxydreichthum anderer animalischer Hornbildungen (Haare, Federn etc. etc.).
- 8 Gewöhnlich werden bei der Entkalkung der Schale die protoplasmatischen Bestandtheile derselben gewaltsam zerstört. Will man dieselben erhalten, so härte

wassermonothalamien in ausgiebigster Weise protoplasmatische Substanzen zu Kittzwecken bei ihrem Gehäusebau verwerthen, habe ich früher schon dargethan 1.

Als eine Beimengung ist dann ferner jene Substanz der Kittmasse zu bezeichnen, welche Träger der braunen Färbung ist. Sie lässt sich schon mit sehr schwachen Säuren, welche die Festigkeit des Gehäuses sonst in keiner merklichen Weise alteriren, aus der Kittsubstanz ausziehen?. (Oben wurde bereits die Pikrinschwefelsäure als praktisches Mittel zur Entfärbung der Gehäuse genannt. Vgl. p. 435.) Alkalien widersteht die Färbung. Eine Behandlung mit chemisch reiner Salzsäure (ganz kurze Zeit) und hierauf Überführung in gelbes Blutlaugensalz verwandelt die braune Färbung in intensives Blau. Diese Substanz ist demnach, wie schon mehrfach von anderer Seite vermuthet wurde, ein Eisenoxydsalz. Welches? Das zu ermitteln ist mir nicht gelungen. Die letztgenannte, äußerst prägnant auftretende Berliner-Blau-Reaktion gab mir ein Mittel in die Hand, manche Einzelheiten des Schalenwachsthums, von welchen weiter unten die Rede sein wird, zu erkennen. Es ist bekannt, dass die braun gefärbten Schalen nicht nur der marinen sondern auch der Süßwasserrhizopoden mit dem Alter dunkler werden; dass also die Menge der färbenden Substanz (welche wohl ganz allgemein aus einem Eisenoxydsalze besteht) mit dem Alter (jedenfalls direkt proportional dem Alter) zunimmt. Nun lässt sich die braune Färbung weit weniger sicher in ihren Nuancenstufen unterscheiden als die durch gelbes Blutlaugensalz herbeigeführte blaue Färbung. Das Aussehen der Steinchen selbst ist dem Braun zu nahe verwandt, überdies stören auch die der Schale oft allenthalben anhaftenden organischen Reste die stufenrichtige Erkennung der braunen Farbe.

man sie vor der Entkalkung des Gehäuses mit Osmiumsäure (diese entkalkt nicht) und nehme dann die Entkalkung in überschüssiger Pikrinschwefelsäure vor. Die protoplasmatischen Bestandtheile erscheinen dann je nach Einwirkungsdauer der Osmiumsäure mehr oder weniger stark gebräunt. Sie lassen sich mit allen künstlichen Färbemitteln fürben, am leichtesten mit Hämatoxylin und Anilinfarben.

- ¹ Diese Zeitschr. Bd. LII. Neuere Versuche in dieser Richtung haben mir gezeigt, dass die Kittsubstanzen von Difflugia acuminata, Difflugia pyriformis, Difflugia urceolata, Difflugia lobostoma und Lecqueure usia spiralis alle in verdünnter Kalilösung löslich sind. Eine gänzliche Lösung der Kittsubstanz in KHO trat im Brütofen meist schon nach 40 Minuten ein; manchmal beanspruchte sie allerdings fast zwei Stunden. Ich gedenke in einer späteren Arbeit auf diese Verhältnisse zurückzukommen.
- <sup>2</sup> Die gefärbte Substanz kann demnach nicht diejenige sein, deren Entfernung das Schalengefüge brüchig macht; dafür spricht auch die Wirkung der Alkalien, welche die braune Substanz nicht verändern und doch ein Brüchigwerden der Schale hervorrufen.

Das Berlinerblau dagegen trug da, wo es nur in geringen Spuren auftrat, einen grünlichen Schimmer und ließ von dieser Nuance ab bis zu gesättigtem Schwarzblau alle Abstufungen erkennen.

Eine Erscheinung, welche Beachtung verdient, konnte ich nach den genannten Blaufärbungen mit Salzsäure und gelbem Blutlaugensalze mehrmals beobachten. Die Kittmasse zeigte dann nämlich öfters Risse und Sprünge, wie sie Taf. XXI, Fig. 11 abgebildet sind; vor Allem auf größeren Kittsubstanzflächen. Die Sprünge traten erst nach der Behandlung mit den genannten Reagentien auf und wurden bei der normalen Kittsubstanz nie beobachtet. Vielleicht beruht auf diesen Sprüngen das »Brüchigwerden « der Gehäuse, welches nach Behandlung mit Säuren eintritt, d. h. in meiner Anschauung auf Zerstörung der organischen Substanz durch die Salzsäure etc.

Die auffallend stark ausgesprochene Braunfärbung an der Außenseite von ausgewachsenen Saccamminagehäusen kommt jedenfalls ohne Mitwirkung der Sarkode zu Stande. Sie findet sich nämlich auch an älteren Gehäusen von Süßwasserrhizopoden, vor Allem an alten Arcellaschalen, deren Außenwand ohne Zweifel nur ausnahmsweise, oder doch wenigstens nur vorübergehend mit der Sarkode in nachträgliche Berührung kommt. Hier ist also eine direkte Wirkung der Sarkode bei dem allmählichen Braunwerden der Schalen so gut wie ausgeschlossen; aber auch für die marinen Thalamophoren ist eine, ohne Beihilfe der Sarkode eintretende Nachbräunung der Gehäuse mehr wie wahrscheinlich. Es spricht dafür das Vorkommen von leeren, stark gebräunten Gehäusen solcher Species, die kaum die Andeutung einer Braunfarbung erkennen lassen, so lange sie ein lebendes Thier enthalten. Die organischen Bindemittel der Rhizopodenschalen scheinen hiernach eine besonders günstige Ablagerungsstätte für Eisensalze darzubieten, die ohne Zuthun des Schalenbewohners von den im Wasser gelösten Eisenverbindungen benutzt wird.

# B. Wachsthum der Gehäuse (aus der verschiedenartigen Struktur verschiedengroßer Gehäuse abgeleitet).

### 1. Jüngste Gehäuse.

Auf der Außenseite der Saccamminagehäuse fand ich ziemlich häufig halbkugelige Gebilde sitzen, welche sich durch ihre grell weiße Färbung von dem Braun des Saccamminagehäuses deutlich abhoben (Taf. XXI, Fig. 2—5). Sie stellten Hohlkuppeln dar, deren Wandung, wie stärkere Vergrößerungen ergaben, aus sehr kleinen Steinchen zusammengesetzt war. Die Größe dieser Steinchen entsprach ganz den

wachsenen Gehäuse von Saccam min a sphaerica.

Das Innere dieser Hohlkuppeln war von Sarkode erfüllt. Ihre Größe schwankte zwischen 0,40728 und 0,60000 mm. In die Wandung mittelgroßer Kuppeln war fast immer eine große Zahl verschiedenartiger Spongiennadeln eingekeilt, die wie die Stacheln eines Seeigels nach allen Seiten hin von der Wandung abstanden. Dass diese Nadeln kein eigenes Erzeugnis des unter der Steinchenhülle geborgenen Sarkodeleibes darstellten, bewies der Umstand, dass einige Male langgestreckte Diatomeenpanzer die Aufgabe der Nadeln übernommen hatten (Taf. XXI, Fig. 4).

Anfänglich war ich über die Natur der kurz geschilderten, halbkugligen Gebilde durchaus im Unklaren. Ich begegnete aber später so
überzeugenden Übergängen zwischen ihnen und ganz kleinen Saccamminen (bez. Psammosphaeren), dass mir über den genetischen Zusammenhang beider kein Zweifel bleiben konnte. Ich hoffe, dass die beigegebenen Abbildungen sowie meine weiteren Schilderungen diesen
Zusammenhang zur Genüge veranschaulichen werden. Ich bezeichne
diese jugendlichsten Stadien der Saccammina aus später klar werdenden Gründen als » Primitivgehäuse«.

# 2. Verhalten der Gehäusewand während des Wachsthums und Bildung des Pylomtubus.

Die kleinsten Jugendstadien der Saccammina hatten einen mittleren Durchmesser von 0,40728—0,4995 mm. Sie waren meist nicht ausgesprochen halbkuglig, sondern zeigten auf ihrer planen Seite eine dellenartige Einstülpung, so dass sie sich mehr der Nierenform näherten.

Diese Einbuchtung schmiegte sich in der Regel dem Pylomtubus einer erwachsenen Saccammina, weit seltener einem hervorragenden Stein im Gehäusegefüge einer solchen dicht an. Die jugendlichen Thiere scheinen demnach dem Pylomtubus älterer Gehäuse als Stelle ihrer Anheftung vor anderen Gehäusetheilen den Vorzug zu geben. Man könnte daran denken, dass die jugendlichen Thiere aus den älteren Saccamminen, auf welchen sie befestigt sind, etwa in Amöbenform herausgekrochen oder von der herausgetretenen Muttersarkode auf irgend eine Weise direkt vor der Gehäusemündung abgeschnürt worden seien und ohne sich vom Orte zu entfernen gleich mit dem Aufbau ihrer Hülle begonnen hätten. Der Umstand aber, dass sich die kleinen Thierchen auch öfter auf losen Steinen an anderweitigen, lückenlosen Stellen der älteren Gehäuse festsetzen, wo sie nicht ausgewandert sein können.



zeigt, dass sie vor ihrer Ansiedelung Wanderungen — wenn auch nur geringfügiger Art — unternehmen können. Ihre Vorliebe für den Pylomtubus lässt sich vielleicht auch auf die dort vorhandene Erleichterung des Nahrungserwerbes zurückführen. Es wird hier Manches von der Nahrung des älteren Thieres für sie abfallen.

Die weiße Hülle, welche ich Primitivhülle nennen will, erreicht eine Dicke von 0,01425-0,09500 mm, je nach der Größe und dem daraus abzuleitenden Alter der Stadien; sie scheint also von den jugendlichen Thieren von Anfang an durch neuen Zusatz von kleinen Steinchen verstärkt zu werden. Ihre weiße Farbe verdankt sie einmal der Abwesenheit oder der geringen Menge i des in älteren Gehäusen abgelagerten Eisenoxydsalzes und dann dem Umstande, dass die Steinchen außerordentlich klein und in mehreren Schichten über einander gelagert sind, so dass die Lichtstrahlen nicht ungehindert durch sie hindurchtreten können. Es liegt hier also dieselbe Erscheinung vor, wie sie bei der Schaumbildung vieler Flüssigkeiten zu beobachten ist, oder besser, wie sie eintritt, wenn vollständig farbloses Fensterglas zu Pulver verstoßen wird; auch dieses Pulver erscheint dann weiß. Das Bindemittel der Steinchen besteht aus einer gelatinösen Masse, die gegen verdünnte Säuren absolut resistent ist, und selbst nach langer Einwirkung von kalter koncentrirter Salzsäure nur etwas aufgequollen erschien. Poren scheinen in den Primitivdecken eben so wenig vorhanden zu sein, wie später in der Wand der definitiven Gehäuse<sup>2</sup>; ich vermuthe, dass die Pseudopodien am Rande ausgestreckt werden, wo die Primitivdecke die Unterlage, auf welcher sich das junge Thier festgesetzt hat, berührt. Diese Vermuthung wird dadurch zestutzt, dass an dieser Stelle öfters die Bildung der definitiven Mündungen, resp. der Pylomtuben, beobachtet werden kann, und dass dasselbe Verhalten bei einer auf dem Stadium dieser Jugendsaccamminen beharrenden Foraminifere, Placopsilina, kaum zweifelhaft ist. Vielleicht aber treten auch die Pseudopodien an allen Stellen durch die gelatinöse Hüllmasse zwischen den Steinchen hervor.

Die beschriebenen kleinsten Jugendstadien hatten noch keine Spongiennadeln in ihre Primitivdecke eingemauert (Taf. XXI, Fig. 2). Dagegen waren größere Exemplare von 0,5225—0,5605 mm mittleren Durchmessers zum Theil außerordentlich dicht mit diesem Schutzmittel

Zeitschrift f. wissensch. Zoologie, LVII. Bd.

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup> Bei einigen dieser jugendlichen Saccamminen trat nach Behandlung mit Salzsäure und gelbem Blutlaugensalz eine leichte Blaugrünfärbung ein.

<sup>&</sup>lt;sup>2</sup> Die Porenversuche (p. 438) wurden dadurch vereitelt, dass die dazu verwendeten Primitivgehäuse während der Austrocknung von ihrer Unterlage absprangen und dadurch zum sicheren Experimentiren zu klein wurden.

Säuren und Alkalien als Kieselnadeln. Sie stammten bei den mir vorliegenden Exemplaren meist von Halichondria panicea Johnst. her, welche sich als Aufwuchs auf Laminarien an demselben Orte in ziemlich großer Menge vorfanden. Doch waren auch Nadeln anderer Arten, sowie Diatomeenpanzer, von deren Bestimmung abgesehen werden musste, zur Verwendung gekommen. Den eingemauerten Nadeln mag die Aufgabe eines Schutzmittels gegen fremde Eindringlinge zukommen, andererseits mögen sie auch ein Stützgerüst für die Ausbreitung der Pseudopodien abgeben. Wenn die Gehäuse eine Größe von 0,6 mm therschritten haben, sind an ihnen nur noch ganz wenig Spongiennadeln zu bemerken, ihre Zahl nimmt mit dem Größerwerden der Schale bedeutend ab und reducirt sich auf Null, sobald das Gehäuse seiner definitiven Ausgestaltung nahe kommt. Bei Gehäusen von 4 mm mittleren Durchmessers findet man nur noch höchst selten ein oder die andere Kieselnadel; bei ganz ausgewachsenen großen Gehäusen habe ich sie nie gefunden (vgl. die Fig. 3-9 und 44).

An ihre Stelle treten, im selben Maße der Zahl nach zunehmend, wie die Kieselnadeln abnehmen, größere Steinchen (etwa unserer zweiten und dritten Kategorie). Sie liegen der Primitivdecke auf oder sind in dieselbe eingelagert. Oft lassen sie größere Strecken zwischen sich frei, so dass an solchen Stellen die Primitivdecke ganz den Eindruck der Mörtelmasse der größeren Gehäuse erweckt, von der sie späterhin vielleicht auch einen Bestandtheil ausmachen mag.

Das Verschwinden der Spongiennadeln, welches, wie gesagt, dem Häufigerwerden der größeren Steinchen proportional erscheint, darf wohl dahin erklärt werden, dass bei den Manipulationen, welche mit der Aufnahme der größeren Bausteinchen in die Primitivdecke nothwendig verbunden sein müssen, die Spongiennadeln abgestoßen werden. Sie scheinen nur sehr leicht in die Primitivdecke eingesenkt zu sein. Nadeln von 0,288-0,396 mm Länge staken um 0,048-0,030 mm in der Primitivdecke drin.

Die Primitivdecke verliert mit der Aufnahme der größeren Steinchen bedeutend an Klarheit ihrer Umrisse. Sie liegt wie eine breiig krystallinische Masse zwischen den größeren Steinchen, und Theile von ihr hängen nur noch wie flockige Massen an den Steinen (Taf. XXI, Fig. 5). Es ist mir desshalb sehr wahrscheinlich, dass der Aufnahme der größeren Bausteine neben dem Verluste der Nadeln auch ein großer Theil der Primitivdecke selbst zum Opfer fällt.

Die junge, fast 1 mm große Saccammina scheint Alles darauf



abzulegen, möglichst schnell ihr Gehäuse mit größeren Steinen zu verschanzen; das Gehäuse sieht in diesen Stadien aus, als wenn es in größter Hast aufgebaut wäre, die gröberen Steinchen sind noch ohne jede Rücksicht auf ihre Gestalt an einander gekittet; die Breitseite liegt nur in den seltensten Fällen, wie dies bei ausgewachsenen Exemplaren der Fall ist, in der Ebene der Gehäusewand; sie stehen vielmehr wirr nach allen Seiten hin aus einander. Dieses Durcheinander in der Anordnung der Bausteine hat die Primitivdecke ganz dem Auge entzogen; sie ist in den meisten Fällen nur durch Kochen der Gehäuse mit Salpetersäure nachweisbar. Nach Anwendung derselben findet man ihre kleinen Steinchen zwischen den größeren Gehäusesteinen liegen, welche das Reagens durch Auflösung der Kittsubstanz frei gemacht hat; allerdings nur in auffallend geringer Zahl, was sehr wohl mit dem oben vermutheten theilweisen Verlust der Primitivdecke übereinstimmt.

Auf diesem Stadium unregelmäßiger Lagerung der Gehäusesteinchen verweilt die junge Saccammina ziemlich lange, hier wird auch die braune Färbung der Kittsubstanz zuerst erkennbar und mit der Zeit immer deutlicher. Es ist das Stadium, welches ich mit der von Brady als ausgebildete Foraminifere angeführten Psammosphaera fusca F. E. Schulze für identisch halte (Challenger Rep. Vol. IX, p. 249).

An diesen Gehäusen lässt sich schon in der oben angeführten Weise (p. 438) und oft auch in trockenem Zustande bei etwa 50facher Vergrößerung die Anwesenheit einer Mündung nachweisen! Sie erscheint wie ein Krater, der zwischen den Bausteinen hindurch in den Wohnraum des Gehäuses führt. Die Kraterwände werden meistens von größeren Bausteinen (etwa zweiter Kategorie) gebildet, seltener von kleineren. Bevor das Kraterende den Wohnraum erreicht, trifft man in der Regel noch einen schmalen ringförmigen Saum von Kittsubstanz oder Mörtelmasse, welcher die Öffnung nach innen zu abgrenzt (Taf. XXI, Fig. 45 S). Die Öffnung maß bei einem Gehäuse von 4,0925 mm mittleren Durchmessers 0.4900 mm.

Die Saccamminen können auf diesem »Psammosphaera-Stadium« unverhältnismäßig groß erscheinen, indem oft langgestreckte Bausteine weit nach außen abstehen; sie können dadurch größer aussehen und in Folge dessen für älter gehalten werden, als selbst vollständig ausgewachsene Gehäuse, bei denen solche abstehende Steine nicht mehr

¹ Die größte Schwierigkeit bei diesem Nachweis bieten die Unebenheiten der Gehäusewand. Die Lage des Gehäuses wird immer durch die verschiedene Schwere seiner Bausteine beeinflusst; es widersetzt sich daher oft hartnäckig jeder Bemühung es in irgend eine gewünschte Stellung zu bringen.

Digitized by Google

Gehäusehohlräume die richtigen Altersverhältnisse klar legen. Die Wohnräume sind bei älteren gewachsenen Exemplaren natürlich größer als bei jüngeren.

Bei Gehäusen, welche einen Durchmesser von 2 mm überschritten haben, sind die Bausteine in der Regel schon mit ihrer breiten Fläche in die Gehäuseebene eingesenkt. Manche lassen auf dieser Größenstufe die äußerliche Anlage der Pylomröhre schon erkennen; vereinzelte Exemplare zeigen sie sogar schon ausgebildet.

Um die zur Herstellung des Pylomtubus erforderlichen Veränderungen in ihren Einzelheiten zu erkennen, ist es nothwendig, geeignete Gehäuse mit einer Nadel, die langsam durch die Gehäusewand durchgedrückt wird, zu zersprengen. Taf. XXI, Fig. 12 bietet ein in dieser Hinsicht sehr lehrreiches Schalenstück. Man sieht auf der Innenwand des Gehäuses, um die Mündung herum, eine einfache Schicht Mörtelmasse ausgebreitet, welche aber nicht nur wie anderwärts in die Lücken zwischen die nächstgelegenen Steine eingelagert ist, sondern deren ganze Innenfläche überzieht. Da, wo die Gehäuseöffnung durch sie hindurchtritt, bildet sie den ringförmigen Saum, welchen wir vorher als Abschluss der Krateröffnung erwähnt haben. Dieser ringförmige Saum ist der erste Anfang der Pylomröhre; seine Ausbreitung auf der Innenfläche der Wandsteine ist ihre erste Befestigung am Gehäuse. manchen Exemplaren hat er sich bereits über die Oberfläche der Schale erhoben. Da wo er eine Stütze an besonders hervorragenden Steinen gefunden hat, ist er oft schon zum vollständigen Pylomtubus ausgewachsen. Wo diese aber fehlen, wie bei der eben citirten Figur, stützt er sich von außen her durch Anlage von Mörtelmasse und Anbau von kleineren Steinchen. Die verhältnismäßig dunne Schicht des ursprunglichen Saumes bildet dann nur die innere Auskleidung der Pylomröhre, während ihre Außenwand durch neuere Außschichtungen dargestellt wird. Diese Verhältnisse sind mir erst nach Anwendung von Salzsäure und gelbem Blutlaugensalz erkenntlich geworden. Taf. XXI, Fig. 40 führt ein Stück einer mit diesen Reagentien behandelten Pylomröhre vor, die aufs deutlichste die Richtigkeit der angeführten Entstehungsweise kund giebt. Nur die innere Lage der Innenwand hat sich hier blau gefärbt, ein Zeugnis dafür, dass sie älter ist als die übergelagerte, ungefärbte Außenwand 1 (vgl. p. 446).



¹ Auch bei einigen anderen sandschaligen Thalamophoren scheinen die inneren Schichten den äußeren im Wachsthum voranzugehen. Dies bekundet sich einmel dadurch, dass sich bei den betreffenden Formen das vordere Ende (Wachsthumsende) nach vorn konisch zuspitzt, ohne dass sich dabei das Lumen des umschlos-

In manchen Fällen geht der ringförmige aus Mörtelmasse bestehende Saum, welcher die Basis für die Pylomröhre abgiebt, sofort in ein Gestige aus größeren Steinen (ca. zweiter Größe) über, sobald er die Obersläche des Gehäuses erreicht hat. Der Pylomtubus besteht unter solchen Umständen in der Regel nur aus einer einzigen Lage dieser Steinchen, so dass man eine ältere und eine jungere Schicht durch Salzsäure und gelbes Blutlaugensalz nicht nachweisen kann. Doch auch dann geben bei einigem Glücke die angeführten Reagentien Auskunft über das Wachsthum des Pylomtubus. Es färbt sich nämlich das distale Ende des Pylomtubus fast gar nicht oder bleibt gänzlich ungefärbt, während sich in proximaler Richtung erst ein grünlicher Schimmer, dann ein Grunblau und schließlich ein ausgesprochenes Blau am Pylomtubus geltend macht. Natürlich darf man zu diesem Versuche nicht alte längst ausgewachsene Exemplare verwenden. Auch diese Farbenstufe beweist, dass der Pylomtubus nach und nach zu seiner Länge ausgewachsen ist und nicht etwa mit einem Male in seiner ganzen Größe angelegt wurde.

Hier möge dann weiter noch ein Ausnahmefall Erwähnung finden, der ohne weitere Bedeutung ist, der aber doch zu zeigen vermag, dass der Ausbau des Saccamminagehäuses im Einzelnen mancherlei Schwankungen unterworfen ist. Ich fand nämlich einmal ein einzelnes Gehäuse, in welchem der Pylomtubus nicht nach außen hervorragte, sondern dem Centrum des Gehäuses zugewendet war, so dass also seine weitere Mündung in der Ebene der Gehäusewand lag, und sein übriger Theil frei in das Gehäuselumen hineinragte. Dass gelegentlich auch Gehäuse mit zwei Pylomtuben vorkommen, habe ich oben schon erwähnt; sie können ganz nahe bei einander liegen, sind aber auch manchmal an zwei diametral entgegengesetzten Enden eines Gehäusedurchmessers der Gehäusewand aufgesetzt.

Entsprechend der späten Entstehung und dem allmählichen Aufbau des Pylomtubus ist es leicht verständlich, dass das Verhältnis seiner Länge zum Durchmesser des übrigen Gehäuses großen Schwankungen unterworfen ist. Das Verhältnis zwischen Länge des Gehäuses und Länge des Tubus schwankte je nach dem Ausbildungszustande des Ge-

senen Wohnraumes an seiner Mündung verengert; und dann durch eine besonders auffällige Bräunung des Mündungsrandes, der in älteren Schalentheilen wieder von helleren Außenschichten überdeckt ist (vgl. die Abbildungen im Chall. Rep. Astrorbiza granulosa, Pl. XX, Fig. 14—23; Rhabdammina linearis, Pl. XXII, Fig. 4—6; Hyperammina friabilis, Pl. XXIII, Fig. 3; Hyperammina elongata, Pl. XXIII, Fig. 4 und unten das p. 469—470 über das Verhalten der Schichten von Hyperammina floridensis n. sp. Gesagte).

Messungen unterwari, zwischen  $\frac{1}{2}$  und  $\frac{1}{3}$ ; im Mittel betrug es  $\frac{1}{8}$ .

Fig. 12, Taf. XXI lässt außer der ersten Anlage der Pylomröhre noch eine weitere Wachsthumserscheinung erkennen. Wenn man die linke Seite der Figur mit der rechten vergleicht, so sieht man, dass auf jener die größeren Wandsteine des Gehäuses unmittelbar an einander gekittet sind, während auf der rechten Seite des Präparates kleinere Steine und Mörtelmasse zwischen sie eingelagert ist.

Die weiter ausgebildeten Gehäuse zeigen nämlich zuerst bloß auf ihrer Außenseite derartige Einlagerungen; später werden auch die Fugen und Ritze im Innenraume mit ihnen ausgefüllt. Es entstehen so auf der Innen- und Außenwand des Gehäuses Netze von Mörtelmasse (resp. Mörtelmasse und kleinen Steinen), welche demselben eine außerordentliche Festigkeit verleihen. Diese beiden Netze sind für gewöhnlich nicht leicht von einander zu trennen; wenn man sich aber den Verlauf des einen klar machen will, ohne von dem anderen gestört zu werden, so behandle man die Außenseite eines völlig ausgewachsenen Gehäuses mit Salzsäure und Blutlaugensalz 2; das innere Mörtelnetz bleibt dann, wenn der Versuch geglückt ist, vollständig unverändert, d. h. braun, während das äußere Netzwerk blau geworden ist 3. Ich bin durch ein derartiges Präparat (Taf. XXI, Fig. 43) zuerst auf das innere Netz von Mörtelmasse aufmerksam geworden.

Behandelt man mehrere Exemplare auf diese Weise, so wird man bald auf ein oder das andere Gehäuse stoßen, wo das innere Netzwerk noch nicht vollendet ist, während das äußere seine volle Ausbildung erreicht hat. Aus solchen Befunden ist eben zu schließen, dass die innere Auskleidung des Gehäuses erst später erfolgt als die äußere.

Mit diesen letzten Veränderungen ist das Gehäuse ausgewachsen und entspricht jetzt der Form, welche Brady als Saccammina sphaerica M. Sars in seinem Challenger Report aufgezählt und beschrieben hat.

- <sup>1</sup> Es war: in einem Falle  $^{1}/_{27}$ , in einem Falle  $^{1}/_{19}$ , in einem Falle  $^{1}/_{17}$ , in einem Falle  $^{1}/_{15}$ , in einem Falle  $^{1}/_{12}$ , in vier Fällen  $^{1}/_{11}$ , in zwei Fällen  $^{1}/_{10}$ , in acht Fällen  $^{1}/_{9}$ , in fünf Fällen  $^{1}/_{8}$ , in acht Fällen  $^{1}/_{7}$ , in sechs Fällen  $^{1}/_{8}$ , in vier Fällen  $^{1}/_{5}$ , in sieben Fällen  $^{1}/_{4}$ , in einem Falle  $^{1}/_{3}$ .
- <sup>2</sup> Man tauche das betreffende Exemplar nur so weit in die nöthigen Reagentien ein, dass die Pylomröhre nicht unter das Niveau derselben geräth. Dieser Versuch gelingt leicht.
- <sup>3</sup> Die Möglichkeit dieses Experimentes beweist ebenfalls, dass in der Gehäusewand außer den Pylommündungen keine feinen Poren enthalten sein können vgl. p. 439), sonst könnte sich der Innenraum nicht gänzlich der Reaktion entziehen.



Nach dem seither Mitgetheilten könnte man etwa folgende sieben Stufen in der Gehäuseentwicklung von Saccammina unterscheiden.

- 1) Meist nierenförmiges Primitivgehäuse; mit einer aus mehreren Lagen sehr kleiner Steine bestehenden Primitivdecke.
- 2) Primitivdecke verdickt und größer geworden; zahlreiche Spongiennadeln sind in die Primitivdecke eingesenkt worden.
- 3) An Stelle der Spongiennadeln sind größere Steine in die Primitivdecke aufgenommen worden. Mit dem Anwachsen der Zahl dieser Steine nimmt die Anzahl der Spongiennadeln ab und wird schließlich gleich 0.
- 4) Die größeren Steine verdrängen mehr und mehr die Primitivdecke. Von dieser bleiben vielleicht nur ganz vereinzelte und zufällige Reste als Mörtelmasse erhalten. Die größeren Steinchen sind, wie es scheint, ganz regellos zusammengekittet.
- 5) Die Steine sind mit ihrer Breitseite in die Ebene der Gehäusewand eingeordnet. Das äußere Ansehen der Gehäuse ist dadurch viel glätter geworden. Der Anfang der Pylomröhre ist angelegt.
- 6) Die Fugen und Ritzen, welche die Kanten der Steine auf der Außenseite des Gehäuses aufklaffen lassen, sind mit Mörtelmasse ausgefüllt. Die Pylomröhre ragt über die umgebenden Steine empor.
- 7) Auch die Fugen und Ritzen zwischen den Steinen der Innenseite sind mit Mörtelmasse ausgefüllt. Außerdem ist der Pylomtubus durch äußere Anlagerungen verstärkt worden und hat somit seine endgültige Ausbildung erlangt. Das Gehäuse ist vollendet.

Bei dieser Scheidung des Entwicklungsganges in sieben Stufen muss jedoch ganz besonders hervorgehoben werden, dass die charakteristischen Merkmale mehrerer auf einander folgender Stufen oft gleichzeitig an verschiedenen Stellen ein und desselben Gehäuses vorkommen; ein Beweis dafür, dass nicht das ganze Gehäuse mit einem Male in die höhere Strukturstufe eintritt, sondern dass diese erst ganz allmählich erreicht wird; zugleich wird hierdurch aber auch die Gewissheit geliefert, dass die genannten Stufen zu einander gehören, und dass sie nicht ganz verschiedene Formen repräsentiren, wie man dies seither geglaubt hat: Gehäuse sind gar nicht selten, die nach den bestgehenden Diagnosen und Abbildungen halb zu Psammosphaera und halb zu Saccammina zu rechnen wären.

# 3. Gestaltveränderung der Gehäuse während ihres Wachsthums und Loslösung derselben von ihrer Unterlage.

Die jungsten Primitivgehäuse, welche ich auffand, zeigten bekanntlich eine mehr oder weniger ausgesprochene Nierenform. Diese bleibt

gehäuse eine flache kugelkalottenartige Gestalt an. Ich glaube die stärkere Krümmung der ursprünglichen Nierenform öfters noch in einer leicht kenntlichen Verdickung auf dem Scheitel der Kalotte erkannt zu haben. Die Primitivdecke scheint demnach durch neue Unterlagen von Mörtelmassen - wenn man diesen Ausdruck auch für die Primitivgehäuse anwenden will - verstärkt und vergrößert zu werden; dabei werden dann die früheren Partien gehoben. Auf der Grundfläche, mit welcher das Primitivgehäuse auf seiner Unterlage festsitzt, ist keinerlei Mörtel oder Kittmasse abgeschieden; die Primitivgehäuse sitzen also ihrer Unterlage frei auf, sie mögen nur an einzelnen Punkten ihres die Unterlage berührenden Randes auf dieser festgekittet sein, so dass die übrigen Stellen des Berührungsrandes zum Durchlassen der Pseudopodien frei bleiben (vgl. p. 449). Die Primitivgehäuse sitzen viel zu lose, um mit ihrem ganzen Berthrungsrande festgekittet zu sein, und doch wieder zu fest, als dass man annehmen könnte, sie würden nur durch Vermittelung der Sarkode allein an ihrer Unterlage festgehalten; dann wären sie ja wohl auch bei der Konservirung abgefallen. Beim Weiterwachsen wird dann jedes Mal die Decke von ihrer Unterlage abgehoben und, wie bereits dargethan ist, durch untergelegte größere Schichten zugleich verstärkt und vergrößert. Die kalottenartige Gestaltung geht bei diesen neuen Zusätzen allmählich in die halbkugelige über, überschreitet aber auch diese auf dem Stadium der Aufnahme von größeren Steinchen und ereicht schließlich vollständige Kugelgestalt, die nur an der kleinen Stelle, wo sie der Unterlage noch aufsitzt, eine geringe Abplattung zeigt. Auch an dieser Stelle, die ja anfänglich keinerlei Wandung zeigte, ist bei fortgeschritteneren Stadien eine solche angelegt. Sie ist meistens direkt von größeren Steinchen gebildet, so dass diese Stelle das Stadium der Primitivdecke ganz überspringt und zuerst am ganzen Gehäuse das endgültige Gefüge der Saccammina zum Ausdruck bringen kann (Taf. XXI, Fig. 8). Die Wandung dieser Ansatzfläche zeigt bei jungen Gehäusen, welche man von ihrer Unterlage losgetrennt hat, sehr häufig die Erhabenheiten und Einsenkungen ihrer ehemaligen Unterlage in Gestalt von entsprechenden Unebenheiten, welche jedenfalls erst beim weiteren Wachsthum wieder ausgeglichen werden (Taf. XXI, Fig. 8 D). An einer Stelle der Peripherie derselben Ansatzfläche ist dann auch meist die Anlage der Pylomröhre zu erkennen. lhre Gegenwart an dieser Stelle kann nicht überraschen, da ja auch das Primitivgehäuse an entsprechender Stelle Öffnungen zum Durchlass der Pseudopodien gehabt haben muss.

kugelgestalt — stetigem Kleinerwerden der Berührungsfläche noch loser und unsicherer. Die zuletzt an der Berührungsfläche aufgebaute Wand mag hierzu noch viel beitragen. Zumeist genügt ein etwas kräftiges Streichen mit einem Pinsel, um das junge Gehäuse von seiner Unterlage frei zu machen. Ob nun das junge Thier sich schließlich selbst von seiner Unterlage abstößt oder ob es durch äußere Zufälligkeiten abgeworfen wird, vermag ich natürlich nicht zu entscheiden, ist aber auch von keinerlei Belang. Es wird wohl beides neben einander vorkommen.

Oft aber unterbleibt eine Trennung gänzlich; der Anfangs als Unterlage benutzte Stein wird dann allmählich wie andere Sandkörnchen in das Gehäusegefüge aufgenommen und in dasselbe eingeordnet. Meist wird er als Stütze für den Pylomtubus des ausgebildeten Gehäuses verwendet, was wiederum mit der ursprünglichen Lagerung der Pseudopodialöffnungen am Rande der Berührungsfläche übereinstimmt (vgl. Taf. XXI, Fig. 4).

Auch leere Gehäuse, welche als Ansatzstelle benutzt wurden, brauchen nicht abgestoßen zu werden. In diesem, sowohl wie im vorigen Falle unterbleibt die Anlage einer trennenden Wandschicht an der Berührungsstäche; das leere Gehäuse spielt dabei die Rolle eines gewöhnlichen Bausteins. Da ich nie zusammengekittete Gehäuse fand, die beide noch ihren zugehörigen Weichkörper besessen hätten, so glaube ich, dass sich die jungen Thiere von belebten Gehäusen immer lostrennen.

Es könnte weiter die Frage aufgeworfen werden, ob sich die jungen Saccamminen nothwendigerweise festsetzen müssen. Ich kann diese Frage leider nicht entscheiden, da ich die Grundprobe, aus welcher ich die Saccamminen ausgelesen hatte, nach der Durchsicht nicht aufgehoben habe, und mir so kleine Gebilde wie die Primitivgehäuse bei der mir damals noch unbekannten Existenz derselben entgangen sein mögen.

Brady hat kleine Saccamminen (bei ihm: »Psammosphaera«) von 1/100 Zoll aufgefunden; es sind dies Primitivgehäuse, welche statt der Spongiennadeln direkt kleinere Steine aufgenommen haben; ich habe sie auch ein- oder zweimal in meinem Material angetroffen, sie mögen

¹ So kommt es, dass bei vielen Gehäusen ein Steinchen durch seine besondere Größe auffällt. Eine Thatsache, auf die schon F. E. Schulze bei seiner Psammosphaera aufmerksam gemacht hat.



## C. Wie kommen die geschilderten, auf Wachsthum zurückgeführten Veränderungen des Gehäuses zu Stande?

Nach den Befunden, welche ich auf den vorangegangenen Seiten mitgetheilt habe, stehe ich nicht an das Wachsthum der Saccamminagehäuse auf ein öfters wiederholtes Lossprengen von vorher festgekitteten Steinen und gleichzeitiges Zwischenschieben von neuen Gehäusetheilen, größeren Steinen und Mörtelmasse, zurückzuführen. Es könnte hiergegen der Einwand erhoben werden, dass die Kittmasse sehr fest ist, und dass desshalb eine allzugroße Kraftentwicklung zu einer solchen Art des Gehäuseausbaues von der Sarkode der Saccammina erfordert würde.

Der Vorgang ist jedenfalls aber auch kein bloß mechanischer, vielmehr werden mit ihm chemische Veränderungen der Kittsubstanz Hand in Hand gehen. Man darf nicht vergessen, dass die Kittsubstanz Jodverdünnten Säuren und verdünnten Alkalien gegenüber ihre Festigkeit nicht zu behaupten vermag. Ich habe oben (p. 445) schon vermuthet, dass die Kittmasse keinen einfachen Körper darstellt, sondern dass sie neben der so sehr resistenzfähigen Masse, welche selbst der Glühhitze zu trotzen vermag, und neben dem sicher in ihr eingelagerten Eisenoxydsalz noch einen anderen Stoff enthält, der durch die p. 445 angeführten Reagentien gelöst wird und dessen Entfernung die Schale murbe macht. Nehmen wir nun an, dass diese wenig resistenzfähige Substanz nicht bloß durch Säuren und Alkalien, sondern auch durch protoplasmatische Einwirkungen gelöst werden kann, so bietet die Festigkeit der Kittsubstanz meiner Auffassung vom Gehäusewachsthum keine Schwierigkeiten mehr dar. Dass aber eine solche Annahme gar kein Wagnis enthält, habe ich oben schon gezeigt und wird durch Analogien bei allen in dieser Hinsicht genauer untersuchten verwandten Gruppen gestützt.

Wie dem aber auch sei, jedenfalls besitze ich ein Präparat, welches mit jeder wünschenswerthen Sicherheit das Wachsthum eines Saccamminagehäuses in der geschilderten Weise außer Frage stellt. Ich fand das Gehäuse erst, nachdem ich auf dem Wege der Vergleichung, den ich auch in dieser Abhandlung gegangen bin, über das Wachsthum der Gehäuse Klarheit erlangt hatte. Fig. 14 a, b und c stellen das betreffende Gehäuse, a von oben, b von unten und c von der Seite gesehen, dar. Der Theil A des Gehäuses hat schon seine definitive Ausbildung erlangt, er wird von den statthabenden Wachsthumsvorgängen



nicht weiter alterist. B dagegen ist der Ineil des Genauses, welcher aus seiner ursprünglichen Lage verschoben worden ist. Er trägt die Anlage des Pylomtubus und ist desshalb als der vordere Theil zu betrachten, der ursprünglich in normaler Weise den unveränderten Gehäusetheil A abschloss. Durch das Wachsthum ist er so weit aufgebläht worden, dass seine ursprünglichen Bausteine nicht ausreichten, den neuen Bedarf zu decken. Es sind desshalb neue Quarzstücke aufgenommen worden. Sie liegen so durchsichtig wie Glassplitter in dem aufgeblähten Wachsthumstheile des Gehäuses und stechen durch ihre Farblosigkeit in ausgezeichneter Weise gegen die in Umlagerung begriffenen älteren Bausteine ab. Diese erscheinen nämlich in einem diffusen schmutzigen Braun. Es ist nicht schwer zu errathen, dass dieses Braun von der Kittmasse herrtihrt, welche durch die Wachsthumsumwandlungen überall aus ihrer Lage losgerissen wurde, und in ihren kleinen oft flockigen Resten ein diffuses und schmutziges Aussehen gewonnen hat. Ein größerer Quarzsplitter Q hat dem jungen vorgeschobenen Gehäusetheil zur Unterlage gedient und hat durch seine Ausdehnung die Form des neuen Zuwachsstückes abgeplattet.

Alte Reste von Kittsubstanz, welche von der Umlagerung der an einander stoßenden Steine Zeugnis ablegen, finden sich auch sonst öfters an den Gehäusesteinen an mancherlei Stellen. Am klarsten lassen sich solche Stellen bei Gehäusen erkennen, welche unsere sechste Stufe erreicht haben, so dass das innere Netz der Mörtelmasse noch nicht ausgebildet ist; dieses verbirgt nämlich leicht durch den ausgedehnten Umfang, den es annehmen kann, derartige Reste überflüssig gewordener Kittsubstanz.

Man sollte solche Reste ehemaliger Kittsubstanz bei allen ausgebildeten Gehäusen erwarten, da ja bei all diesen eine Umlagerung der Bausteine stattgefunden haben muss. Bei vielen, wenn nicht bei den meisten, wird man aber vergebens danach suchen. Es scheint mir daher nicht unwahrscheinlich, dass die nutzlos gewordene Kittsubstanz nicht mehr fest an dem Gesteine anhaftet und abgestoßen werden kann, oder dass sie nachträglich von selber abspringt. Vielleicht wird sie in ähnlicher Weise, wie ich es oben nach Behandlung mit Salzsäure und gelbem Blutlaugensalz (p. 447) beschreiben konnte, durch die zum Wachsthum erforderlichen Einstüsse der Sarkode sprüngig und rissig. Vielleicht ist aber der Vorgang noch einfacher und ist etwa dem Verhalten einer dünnen Leimschicht zu vergleichen, welche frei liegt. Auch diese reißt in der Regel und springt von ihrer Unterlage ab, während sonst dieselbe Quantität Leim, in geeigneter Weise zwischen

Krait an den lag legen kann.

Grund der Umlagerung ist jedes Mal unverkennbar eine zweckmäßigere Einfügung der Bausteine. Anfänglich stehen diese ja wie geschildert nach allen Richtungen hin aus einander; später dagegen liegen sie, mit ganz wenig Ausnahmen, stets mit ihrer Breitseite in der Fläche der Gehäusewand und tragen so zur Vergrößerung des Gehäuses bei.

Die Art der nachträglichen Anlagerung der inneren Mörtelmasse ließ sich an dem Weichkörper mancher Saccamminen deutlich erkennen. Hier war nämlich öfters die äußere Peripherie der Hüllmasse an manchen Stellen ganz mit den kleinen Steinchen erfüllt, welche die Mörtelmasse kennzeichnen. Die peripherische Lagerung der Steinchen und ihre Zusammenhäufung an bestimmten Stellen der Hüllmasse, während andere Theile derselben frei waren, ist gewiss keine zufällige gewesen, denn dafür wurde die Erscheinung zu oft beobachtet (Taf. XXII, Fig. 30, 34).

Wenn so die Entstehung des inneren Mörtelnetzwerkes durch Anlagerung von innen her zur Genüge erklärt ist, so fragt sich immer noch, wie die äußere Mörtelmasse in die Fugen der Außenwandung eingelagert wird. Man könnte sich denken, dass aus der Gehäusemundung hervorgetretene Pseudopodienmassen sich um das Äußere des Gehäuses in ähnlicher Weise herumlegen könnten, wie ich es für Difflugia spiralis früher nachgewiesen habe, und dass durch sie dann der letzte feinere Ausbau der Außenseite besorgt würde. Ich möchte aber auch eine andere Erscheinung, welche ich im Laufe meiner Untersuchung bei einem Exemplar angetroffen habe, auf einen derartigen letzten Ausmauerungsvorgang zurückführen. Ich fand nämlich ein Exemplar, welches durch seine Gehäusewand hindurch einen ganz kleinen Sarkodetheil in Form eines Knopfes ausgeschickt hatte, ohne dass an der betreffenden Stelle eine regelrechte Öffnung mit Pylomsaum nachzuweisen gewesen wäre. Das Gehäuse hatte seinen Pylomtubus schon regelrecht ausgebildet, so dass nicht abzusehen ist, warum es diesen nicht als Durchlass für seine Sarkode benutzt hatte; wenn man nicht annehmen will, dass an der betreffenden Stelle gebaut werden sollte. An der ausgetretenen Sarkode hingen noch einige kleine Steinchen fest (Taf. XXII, Fig. 22).

Als Anbau von neuen Gehäusetheilen mit vorheriger Durchbrechung des bereits bestehenden Mauerwerks müssen auch eigenthümliche Auswüchse des Gehäuses gedeutet werden, welche allerdings nur sehr vereinzelt in meinem Material beobachtet werden konnten.



Meist sind diese Auswüchse kegelförmig gestaltet; dann kamen auch (durch schwache Krümmung der Kegelachse) hornförmige Gestalten vor, in seltenen Fällen waren sie direkt röhrenförmig. Dass hier ein Neubau vorliegt, beweist die helle Farbe der zum Zusammenhalte der Auswüchse ausgeschiedenen Kittsubstanz. Ich habe oben schon darauf hingewiesen, dass eine hellere Färbung der Kittsubstanz auf ein jüngeres Bestehen derselben hinweist, als dunklere Färbung. Ganz dieselben Verhältnisse des Farbenunterschiedes trifft man ja bekanntlich bei allen spiralen polythalamen Formen, welche ihr Gehäuse mit ähnlicher Kittmasse aus Steinchen zusammenbauen. Hier sind die jüngeren an der Peripherie liegenden Endkammern immer heller, als die alten im Centrum gelegenen Kammern. Wer mit diesen Verhältnissen nicht vertraut ist, kann sich bei Durchsicht des Challenger-Report hiervon eine für unsere Zwecke sehr lehrreiche Anschauung verschaffen 1.

Ob solche Kegel oder hornförmige Auswüchse vom Muttergehäuse losgeschnütt werden und zu selbständigen Gehäusen ausgebaut werden können, vermag ich nicht zu entscheiden, scheint mir aber sehr unwahrscheinlich zu sein. Ich fand an dem Kern des im betreffenden Gehäuse wohnenden Weichkörpers niemals irgend welche Erscheinungen, welche mit einer Vermehrung desselben in Beziehung hätten gebracht werden können. Die Auswüchse erreichen manchmal recht beträchtliche Dimensionen (Taf. XXII, Fig. 19—21 H), niemals würde aber das auf diese Weise aufgespeicherte Gehäusematerial zur Ausbildung eines ausgewachsenen gleich großen Gehäuses ausreichen können.

Bei den röhrenförmigen Auswüchsen, welche ich bloß zweimal beobachtete, lässt sich merkwürdigerweise eine dem übrigen Gehäuse stets fehlende häutige Unterlage erkennen, auf welcher kleine Steinchen spärlich aufgelagert sind. Diese Unterlage hat sich mit Pikrokarmin ganz so gefärbt, wie die protoplasmatische Kittmasse mancher Gehäuse von Süßwasserrhizopoden künstlich gefärbt werden kann. Diese Art von Auswüchsen erinnerte mich sehr an ähnliche röhrenförmige Gebilde, welche bei Astrorhiza limicola Sandahl als Endverzweigungen vorkommen und sich ebenfalls (wie die ganze Kittmasse

<sup>1</sup> Ich weise hauptsächlich auf folgende Abbildungen hin. Taf. XXXIV, Fig. 44 und 42; Taf. XXXV, Fig. 2—8, 42 und 43; Taf. XL, Fig. 43, 44, 49—22; Taf. XLI, Fig. 4—3, 5 und 8; Taf. XLIX, Fig. 48, 45 und 46.

<sup>&</sup>lt;sup>2</sup> Diese Zeitschr. Bd. LII. p. 527. Es ist kein Zweifel, dass die häutige Unterlage dieser Röhren aus der Hüllmassensubstanz besteht, welche den gesammten Weichkörper der Saccammina einhüllt. Leider konnte ich die Röhren nicht mehr mit dem entscheidenden Methylgrün-Eosingemisch nachfärben, da sie bei der Untersuchung in Stücke brachen.

muthen, dass die röhrenförmigen Auswüchse Reste von eingezogenen, später näher zu beschreibenden Pseudopodialröhren sind, welche durch die Gehäusewand hindurchgebrochen waren, um neue Bausteine aufzunehmen<sup>2</sup>.

# D. Gründe der Vereinigung von Psammosphaera fusca F. E. Schulze mit Saccammina sphaerica M. Sars.

Die von F. E. Schulze über seine Psammosphaera fusca gemachten positiven Angaben stehen in keinerlei Widerspruch mit der Beschreibung, wie ich sie für die Jugendform von Saccammina gegeben habe<sup>3</sup>.

Eine Vergleichung der bei Brady (Challenger-Report) für die beiden Formen gegebenen Beschreibung ergiebt folgende Unterscheidungsmerkmale — die andern angeführten Merkmale fallen bei beiden zusammen.

Psammosphaera: Mit kleinen, durch Zwischenräume getrennte (interstitial) Mündungen, aber keiner größeren Öffnung. Durchmesser 0,46—4,0 mm.

Saccammina: Mit deutlicher Mundung auf einer zitzenförmigen Hervorragung. Durchmesser 4---3,5 mm.

Nun lautet aber ein Abschnitt bei der ausstührlichen Beschreibung der Saccammina (l. c. p. 254) folgendermaßen: "From Psammosphaera fusca the distinction, which depends primarily on the presence of a distinct aperture is not so satisfactory, for specimens belonging unquestionably to the genus Saccammina are occasionally met with in which the orifice is exceedingly obscure, if not entirely wanting. Demnach fällt also auch die Mündung auf der zitzenförmigen Hervorragung als Trennungsgrund der beiden Formen weg, und es blieben für Psammosphaera bloß noch die "interstitial orifices". Es hätte nun gewiss eine genauere Beschreibung derselben erwartet werden dürfen, zumal solche Öffnungen doch von ganz allgemeinem Interesse auch für die Beurtheilung anderer sandscheliger Formen gewesen sein würden. Wir finden aber bei Brady statt dessen jene ganz allgemein gehaltene Auslassung über die Perforation der

- <sup>1</sup> Die Kittmasse der Astrorhiza ist protoplasmatischer Natur. Cf. Bütschli, Protozoa. p. 34.
- <sup>2</sup> Man wird einer solchen Auffassung keine Willkür zum Vorwurf machen können. Wenn bei jeder gewöhnlichen Lokomotion und Nahrungsaufnahme Pseudopodien die Gehäusewand durchbrechen würden, so wäre nicht abzusehen, warum der Pylomtubus aufgebaut wird. Gerade bei den Wachsthumserscheinungen sind aber derartige gewaltsame Vorgänge im Thier- und Pflanzenreich weit verbreitet.
  - 3 Betreffs der Gehäusemündung vgl. p. 437.



sandschaligen Foraminiferen überhaupt, welche ich schon auf p. 437 citirt habe. Auch keine Abbildung in dem großen und sonst sehr ausführlichen Atlas überzeugt uns von ihrem Vorhandensein. Ich kann mich daher des Eindrucks nicht erwehren, dass Brady die sinterstitial orifices« mehr vermuthet hat, als dass er ein sicheres und richtiges Bild von der Perforation seiner Psammosphaera gewonnen hätte. Er mag zu dieser Vermuthung durch die Überzeugung gebracht worden sein, dass er unzweifelhaft ein Rhizopodengehäuse vor sich habe, dass also Mündungen in der Schale vorhanden sein müssten, obgleich keine mit Sicherheit nachzuweisen war. Ihre Unsichtbarkeit konnte desshalb ihrer Kleinheit und ihrer verborgenen Lage zugeschrieben werden. Es ist in der That meistens auch außerordentlich schwer, die Mündung der Beobachtung zugängig zu machen.

In Bezug auf die Abbildungen Brady's muss ich erwähnen, dass sich seine Abbildungen von meinen Exemplaren ganz wesentlich dadurch unterscheiden, dass bei jenen die dunklere Färbung immer auf die Bausteine aufgetragen ist, während diese in meinem Material aus farblosen Quarzkörnchen bestehen und in Folge davon ganz durchsichtig sind. Nur die Kittmasse ist bei meinen Exemplaren Träger der braunen Färbung. Man könnte daran denken, dass die Verschiedenartigkeit der Sandkörner, welche an den betreffenden Fundorten zur Verwendung kamen, an dieser Differenz Schuld wären. Brady hebt aber die Durchsichtigkeit der Psammosphaera-Schalen ganz besonders hervor (l. c. p. 250). Ich kann mir kaum denken, dass die abgebildeten braunen Steine eine so auffällige Durchsichtigkeit zulassen würden; es liegt wohl ein Versehen von Seiten des Malers vor. Eine derartige Täuschung ist leicht möglich, wenn man trockene Exemplare bei auffallendem Lichte betrachtet, meine Abbildungen sind Kanadabalsampräparaten oder in Nelkenöl liegenden Stücken entnommen. Brady scheint unsere Form mit mehr stiefmutterlicher Unachtsamkeit behandelt zu haben, als er dies sonst in seinem großen, in mancher Hinsicht bewunderungswürdigem Werke gethan hat.

Auf Abbildung 46 bei Brady möchte ich noch ganz besonders hinweisen, sie stellt eine Reihe von vier Individuen dar, welche in einer Richtung an einander gekittet sind. Das Endexemplar dieser Reihe ist eben erst auf dem Psammosphaera-Stadium angelangt. Die Bausteine stehen nach außen hin noch weit aus einander 1. Brady (l. c. p. 254)

<sup>1</sup> Ich habe im Anfang, als ich das Material zu bearbeiten begann, derartige angehestete junge Gehäuse, wie das Endexemplar der Bandy'schen Kette, für einen unregelmäßig gebauten, aus großen Steinen bestehenden Pylomtubus (wie er in der That auch vorkommen kann) gehalten. Da ich ganz die selben Gebilde dann

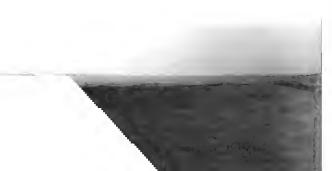
niemals einen Zusammenhang der Wohnräume auffinden können, so dass ich polythalame Exemplare für Saccammina sphaerica entschieden bestreiten muss. Die Brady'sche Kette ist durch Zufall so regelmäßig geworden. Drei oder vier Gehäuse fand auch ich einige Male zusammengekittet, es enthielt dann aber immer nur eins einen richtigen Saccammina-Weichkörper, so dass die anderen Gehäuse als leeres Bau- oder Anheftungsmaterial aufgefasst werden mussten, eine Auffassung, welche durch die sonst sehr unregelmäßige Aneinanderreihung solcher Gehäuse gestützt wird. Auch Brady hebt hervor, dass seine polythalamen Exemplare weit häufiger viel regelloser gebaut sind. Es wäre doch auch ganz ohne Parallele, dass bei einer polythalamen Form die später gebildeten Kammern so beträchtlich viel kleiner wären, als die früheren Kammern, — dass Brady sie als padditional« oder psupplementary chambers« bezeichnet, entkräftet diesen Einwurf nicht.

Auch die Brady'sche Fig. 4 auf Taf. XVIII verdient unsere Aufmerksamkeit. Sie bietet uns ein kleines Exemplar, welches um eine Schwammnadel herumgewachsen ist. Die Schwammnadel hat wohl ursprünglich zur Verschanzung der Primitivdecke gedient und ist später mit in das Gehäusegefüge eingemauert worden. Brady hat solche Exemplare öfter gefunden. Die Thiere mögen sich auf diese Weise eine festere Lage zu verschaffen suchen. Wenn sie sich nämlich durch die enge Mündung in ihr Gehäuse zurückziehen wollen, so wird sich die Spongiennadel wie ein Stemmeisen in den Boden eingraben, und wird auf diese Weise der Sarkode das Zurückziehen erleichtern!

Ich habe demnach aus folgendem Grunde die beiden Brady'schen Gattungen Psammosphaera und Saccammina zu einer Species vereinigen müssen. Ganz abgesehen von der Unsicherheit der Trennung, welche sich in der ausgeführten Weise bei Brady bemerkbar macht,

auch frei vorfand, so glaubte ich, dass sich die jungen Gehäuse aus abgestoßenen Pylomtuben aufbauen würden. Diese Auffassung ist falsch, hat sich leider aber als ein Irrthum in meine erste Arbeit eingeschlichen. Ich bitte daher die l. c. p. 543 über Psammosphaera fusca F. E. Schulze ausgesprochene Vermuthung zu streichen.

¹ Die Gehäusemündung ist im Vergleich zu der Masse des Weichkörpers außerordentlich klein. Wenn sich daher der Weichkörper — etwa bei einer nahenden Gefahr — schnell an seinen Schutzort zurückziehen will, so wird hierzu viel mehr Kraftentwicklung nöthig sein als bei einem weitmündigen Gehäuse. Einer solchen Kraftentwicklung wird aber eine feste Lage des Gehäuses großen Vorschub leisten. Daher jedenfalls die Vorliebe der Saccammina auch zum Festheften, zur Aufnahme von größeren Steinen etc. etc.



weisen ganz auffällige Erscheinungen auf die Zusammengehörigkeit der beiden Formen hin. In erster Linie ist hier der genetische Zusammenhang zu nennen, welcher sich vom Primitivgehäuse an aufwärts durch das Psammosphaerastadium hindurch bis zur ausgebildeten Saccammina verfolgen lässt; der Umstand vor Allem, dass das Gehäuse nicht mit einem Male in die höhere Stufe seiner Ausbildung eintritt, sondern dass diese Umänderung ganz allmählich und streckenweise an dem Gehäuse verläuft, so dass man verschiedene, auf einander folgende Stadien an demselben Gehäuse beobachten und diese mit einer anderen Reihe von Stadien eines anderen Gehäuses vergleichen kann¹. In zweiter Reihe tritt ergänzend hinzu, dass sich alle bis jetzt vorhandenen Abbildungen und Beschreibungen von Psam mosphaera fusca F. E. Schulze mit dem Habitus der jugendlichen Saccammina in Einklang bringen lassen, mit alleiniger Ausnahme der Brady'schen vinterstitial orifices«, deren Werth als Unterscheidungsmerkmal ich jedoch entkräftet zu haben glaube.

Auch die Größenverhältnisse der beiden Monothalamien stimmen mit ihrer Vereinigung als Altersformen ein und derselben Art überein. Brady giebt für Psammosphaera fusca eine Größe von 0,16—4 mm an, Saccammina fand er zwischen 1—3,5 mm schwankend. Psammosphaera Brady weist demnach weit kleinere Gehäuse auf als Saccammina. Nur der Grenzwerth für Psammosphaera (4 mm) scheint auf den ersten Anblick hin unverständlich. Bei einer solchen Größe müsste die Saccamminaform schon zum Ausdruck gekommen sein.

Es ist hierbei aber zu berücksichtigen, dass bei noch nicht ganz ausgebauten Gehäusen, wie geschildert, die Steine mit ihrer Längsachse oft radiär vom Gehäuse abstehen und erst später in die Ebene der Gehäusewand eingeordnet werden; so müssen diese Gehäuse anfänglich größer erscheinen als nachher, wo die Steine nicht mehr in solchem Maße nach außen vorragen. Bei einigermaßen großen Steinen kann die Größendifferenz zwischen den jugendlichen und den vollendeten Gehäusen eine recht beträchtliche werden, so dass die Maßdifferenzen in den Angaben Brady's zur Genüge erklärt sind.

Es könnte bei Betrachtung der Challenger-Abbildungen auffallen, dass Psammosphaera Brady meist aus größeren Steinen zusammengesetzt ist als Saccammina Brady. Dies ist aber nur ein scheinbarer Unterschied; Brady hat nämlich seine Psammosphaera bei stärkerer

Zeitschrift f. wissensch. Zoologie. LVII. Bd.

<sup>1</sup> Wenn sich z. B. ein Gehäuse findet, welches an den verschiedenen Stellen seiner Wandung auf den Stufen (vgl. p. 455) 2, 3 und 4 steht, ein anderes dagegen gleichzeitig die Stadien 3, 4 und 5 in der Entwicklung seiner Gehäusetheile aufweist, so sind durch diese Vorkommnisse auch die Stadien 2 und 5 mit einander verbunden u. s. f.

größerung abgebildeten Saccamminen. Um sich von der Wirkung dieser Differenz in den Vergrößerungen zu überzeugen, vergleiche man die in demselben Werke (Pl. XLIX, Fig. 46) bei anderer Gelegenheit abgebildete Saccammina, welche wie die Psammosphaeren Brady's bei stärkerer (50facher) Vergrößerung dargestellt ist; hier sieht man, dass aus der Größe der Bausteine — die ja im Ganzen außerordentlich schwankend sein kann — kein Merkmal zu entnehmen ist, welches die Trennung der beiden von mir vereinigten Formen beanspruchen kann.

Auch die Größenschwankung zwischen der jugendlichen Saccammina (Psammosphaera Brady) und der ausgewachsenen Form tritt recht deutlich auf den Challenger-Abbildungen hervor, wenn man die erwähnte Verschiedenheit in den Vergrößerungen berücksichtigt. Eben so ist das hellere Kolorit zu beachten, welches die Brady'schen Fig. 4, 6 und 8 (Pl. XVIII) gegen die dunkle Färbung seiner Saccamminen abstechen lässt. Die hellere Färbung kennzeichnet das geringere Alter (cf. oben p. 464).

# E. Vergleichendes und Allgemeines über das Gehäusewachsthum von Saccammina sphaerica.

Obgleich das Vorhandensein eines Primitivgehäuses bei den Rhizopoden noch nie beobachtet worden ist, so kann dasselbe doch nicht so sehr befremden. Einmal ist ja über die Fortpflanzung der marinen Rhizopoden überhaupt nur sehr Weniges, über die Fortpflanzung und Entwicklung der sandschaligen Formen sogar überhaupt nichts bekannt; dann aber lässt sich trotz alledem für das angegebene Verhalten der Saccamminagehäuse ein Analogon bei anderen heranwachsenden, marinen Rhizopodenformen aufstellen. Ich meine Formen, welche polythalam sind und deren neue Kammern in ähnlicher Weise durch Primitivdecken vorgebildet werden!

Brade vermuthet, dass die sandigen Auflagerungen, welche sich oft auf den Pseudopodien der Endkammer vorgelagert finden, später bei dem Aufbau einer neuen Kammer Verwendung erfahren. Er sagt über

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup> Vgl. die Abbildungen im Challenger-Report: Haplophragmium globigeriniforme Parker and Jones, Pl. XXXV, Fig. 11; Textularia aspera Brady, Pl. XLIV, Fig. 9; Verneuilina propinqua Brady, Pl. XLVII, Fig. 48, 44; Valvulina fusca Williamson, Pl. XLIX, Fig. 44; Valvulina conica Parker and Jones, Pl. XLIX, Fig. 45, 46; Truncatulina lobatula Walker and Jacob, Pl. CXV, Fig. 4, 5.



die sandigen Anlagerungen von Valvulina conica Parker and Jones (Chall.-Rep. p. 392):

\*When found in situ the test is generally surrounded by a spreading mass of fine light-coloured sand, apparently collected by the animal as a protection for the sarcode protruded from the base of the test. The sand is of even grain, and though sufficiently coherent to bear washing in a stream of water, the mass is easily disintegrated with a camels-hair pencil. This sandy rampart is quite distinct from the test itself and differs from it both in colour and texture; but it is more than probable that the material for the construction of the test, as it increases in size, may be selected from what is accumulated in this way.«

Da Valvulina conica auch auf meinen Saccamminen festgewachsen vorkam, so suchte ich, die citirte Vermuthung Brady's durch Messungen der Steinchen in den Vorlagerungen und derer fertiger Kammern genauer zu prüfen. Es ergab sich dabei Folgendes: Die Primitivdecke setzte sich zu weitaus größtem Theil aus kleinen Steinchen von 0,003855-0,00547 mm zusammen; nur hier und da traf ich in ihr größere Steinchen von 0,0306-0,1002 mm 1. In der Gehäusewand fertig gebildeter Kammern waren auf der unteren Seite der zertrümmerten Wandstücke nur ganz außerordentlich wenig Steinchen von 0,0010-0,0064 mm aufzufinden; die Mehrzahl der Bausteinchen war viel größer und schwankte hier zwischen 0,0296-0,0636 mm. Es ergiebt sich hieraus, dass die Primitivdecke nicht ohne Weiteres zur endgültigen Gehäusewand verwendet, sondern dass nur ein verschwindend geringer Theil derselben möglicherweise in sie aufgenommen werden kann. Die, der Primitivdecke aufgelagerten, größeren Steinchen von 0,0306-0,1002 mm dürften allenfalls für das spätere Wandwerk des Gehäuses bestimmt sein. Es umgiebt sich also auch bei Valvulina conica und ähnlichen Formen der wachsende Sarkodekörper mit einer

¹ Die Endkammer des gemessenen Exemplars war äußerst blass gefärbt und desshalb augenscheinlich noch sehr jung. Eine Kammerbildung mag desshalb vorerst nicht haben stattfinden sollen. So ließe sich auf eine Weise die geringe Zahl der größeren Steinchen erklären. Abgesehen davon ist aber keineswegs ausgeschlossen, dass bei Valvulina und ähnlichen Formen von der ganzen Primitivdecke überhaupt gar nichts in das Wandgefüge einer neuen Kammer aufgenommen wird. Es wäre vielmehr auch sehr gut denkbar, dass die Bausteine für eine neue Kammer direkt in das Innere der Sarkode selbst aufgenommen würden, um später unter dem Schutzdache der Primitivdecke nach Art der Euglyphatheilung zu einer neuen Kammer zusammengefügt zu werden. Die Frage kann bis jetzt nicht entschieden werden; ist auch für uns gegenwärtig weniger von Bedeutung. Jedenfalls steht fest, dass nur ganz geringe Quantitäten der Primitivdecke in das schließliche Wandgefüge aufgenommen werden können — dass der überwiegende Theil der Primitivdecke dagegen, wenn nicht gar ihre Gesammtheit, für den Gehäusebau verloren geht.

decre duccu das endantide derake kronerer steinenen seraranke

Die Verwendung der in die Primitivdecke eingelagerten Steinchen zur Aufführung der Gehäusewand ist möglicherweise bei den verschiedenen sandschaligen Formen eine sehr verschiedengradige. Bei Truncatulina lobatula Walker und Jacob, welche sich ebenfalls mit ähnlichen Schutzlagen von kleinen Steinchen umgiebt, werden diese sicher niemals zum Schalenbau, der hier ganz aus kohlensaurem Kalk aufgeführt ist, verwerthet. Hier geht also unbestritten die ganze primitive Schutzdecke für den Ausbau des Gehäuses verloren.

Gegen Homologisirung des Primitivgehäuses, wie ich es für Saccammina beschrieben habe, und den sandigen Vorlagerungen anderer Formen wird wohl Niemand etwas einwenden können. Wer an dem Ausdruck Primitivgehäuse Anstoß nimmt, vergegenwärtige sich, dass dies Gehäuse nur aus einer kuppenförmigen Decke besteht, wie sie gerade auch als Schutzhülle bei den verglichenen Formen über die zu Tage tretende Sarkode ausgebreitet ist.

Interessant wäre es zu wissen, ob auch andere der Saccammina ähnliche Sandforaminiferen ein Primitivgehäuse aufbauen ehe sie zur Zusammenfügung ihres endgültigen Gehäuses schreiten. Ich wüsste zwar keine Form, bei welcher ein derartiges Primitivgehäuse so sehr erforderlich wäre, wie bei Saccammina, wo die Kleinheit der Mündung a priori jegliche Art der Entstehung von Tochtergehäusen mit größeren Steinchen verbietet. Nichtsdestoweniger möchte ich annehmen, dass Rhabdammina, Rhizammina und jedenfalls auch Hyperammina aus ähnlichen Primitivgehäusen ihren Ursprung nehmen. Brady hat die beiden ersteren sehr häufig mit seiner Placopsilina bulla besetzt gefunden (Chall.-Rep. p. 345, Pl. XXXV, Fig. 46 und 47). Ich möchte diese Form für die betreffenden Jugendstadien halten! Sie würden sich von den Primitivgehäusen der Saccammina

¹ Placopsilina bulla würde dann zwei Formen angehören. Die einfache Gestaltung der Primitivgehäuse wird einer gegenseitigen Ähnlichkeit bedeutenden Vorschub leisten, so dass es begreiflich erschiene, wenn die Jugendstadien verschiedener Formen als eine einzige selbständige Art beschrieben wären. Placopsilina bulla kenne ich übrigens nicht aus eigener Erfahrung. Nach Fertigstellung meines Manuskriptes erschien eine Arbeit von F. SCHAUDINN, Myxotheca erenilega nov. gen., nov. spec., ein neuer mariner Rhizopode (diese Zeitschr. Bd. LVII, p. 48—84), in welcher der Verfasser einen Rhizopoden beschreibt, der eine unverkennbare Ähnlichkeit mit den Primitivgehäusen der Saccammina besitzt. Interessant ist es, dass auch SCHAUDINN in einer Nachschrift die Vermuthung ausspricht, dass Myxotheca vielleicht nur eine unausgebildete Sandforaminifere sei.



dadurch unterscheiden, dass sie auch auf ihrer Ansatzfläche durch eine Primitivdecke von ihrer Unterlage getrennt sind. Wenigstens hebt Brady das Fehlen einer solchen Wand nicht besonders hervor, während er auf die Abwesenheit derselben bei der ähnlichen Web bina hemisphaerica Jones, Parker und Brady (Chall.-Rep. p. 348, Pl. XLI, Fig. 44) besonderen Nachdruck gelegt hat. (Letztere ist zweifellos eine ausgebildete Form und hat mit Primitivgehäusen nichts als ihre äußere Form gemeinsam.) Außerdem zeigt Placopsilina bulla eine mehr längliche Gestalt und an beiden Enden ihres längsten Durchmessers je eine Öffnung, welche sich bei den Primitivgehäusen der Saccammina nicht nachweisen lassen. Die beiden Öffnungen entsprächen in ganz ausgezeichneter Weise den späteren Wachsthumsrichtungen, welche eingeschlagen werden müssten, um z. B. eine Rhabdammina linearis Brady (Chall.-Rep., Pl. XXII, 4-6) zu erzielen. Diese besteht nämlich aus einer centralen Kammer mit zwei langen Armen, welche in gerader aber entgegengesetzter Richtung von der Centralkammer abstehen. Die Centralkammer entspräche dann dem ursprünglichen Primitivgehäuse.

Eine Hyperammina von Florida, welche aus der hiesigen zoologischen Sammlung stammt und welche ich durch die Güte des Herrn Geheimraths Professor Dr. Enlers genauer untersuchen konnte, zeigt ähnliche aber der Ausdehnung der Hyperammina entsprechende größere Gebilde, welche ich für Primitivgehäuse halte.

Die Verschanzung durch Schwammnadeln, welche auf gewissen Stadien die Primitivgehäuse der Saccammina sphaerica kennzeichnet, kommt ebenfalls bei marinen sandschaligen Rhizopodenarten häufiger vor! Bei Hyperammina ramosa (Challenger-Rep., Pl. XXIII, Fig. 45—49, p. 264) bleiben sie als ständiger Schutz der Gehäusewand einverleibt. Dagegen lässt die Dichtigkeit ihres Vorkommens an dem oberen, jüngeren Ende der Haliphysema (Challenger-Rep., Pl. XXVII A, Fig. 4—6) und die Abnahme ihrer Zahl gegen die ältere Basis hin erkennen, dass die Schwammnadeln wie dem wachsenden Gehäuse der Saccammina, so auch den älteren Gehäusetheilen der Haliphysema verloren gehen.

Auch die oben erwähnte Hyperammina aus dem hiesigen Institute zeigt eine ausschließlich aus Spongiennadeln zusammengebaute Innenschicht des Gehäuses. Diese Schicht tritt aber nur am äußeren Ende, am Wachsthumsende frei hervor, an den Partien des Gehäuses

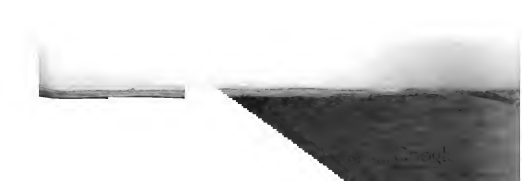
¹ Außer den oben genannten Formen vgl. die Abbildungen im Challenger-Report: Sorosphaera confuss, Pl. XVIII, Fig. 9; Reophax difflugiformis, Pl. XXX, Fig. 4; Reophax spiculifera, Pl. XXXI, Fig. 46, 47; Hormosina monile, Pl. XXXIX, Fig. 41—43; Hormosina normanni, Pl. XXXIX, Fig. 47, 49, 21.

rager v .

Eine solche nachträgliche Überlagerung ist für Haliphysema undenkbar, da bei dieser Form die Nadeln nach allen Richtungen hin aus einander stehen, so dass eine Steinschicht von ganz unverhältnismäßiger Dicke zu ihrer Überlagerung erforderlich wäre. Hier bleibt, wie gesagt, nur die Annahme übrig, dass die Spongiennadeln im Verlaufe des Gehäusewachsthums wieder abgeworfen werden, wie bei Saccammina.

Ehe ich den Abschnitt über das Schalenwachsthum schließe, möchte ich noch einige Worte über die Gründe sagen, welche mich zu einer derart detaillirten Untersuchung und Beschreibung im Ganzen nicht sehr verwickelter Vorgänge bewogen haben. Ich versuchte zu zeigen, dass auch Formen, welche äußerlich nicht das leicht verständliche Bild einer Kammerbildung zur Schau tragen (wie die Polythalamien), zu einem weiteren Wachsthum befähigt sind. Zu einem solchen Beweise war Saccammina in ganz hervorragender Weise verlockend nicht durch die Leichtigkeit, mit welcher dieser Beweis geführt werden konnte, sondern durch die Nothwendigkeit, mit welcher ein Wachsthum hier gefordert werden musste. Ein sachkundiger Blick genügt zur Erkenntnis, dass bei Saccammina die Fortpflanzung durch Theilung bezüglich die Entstehung des Gehäuses während eines Theilungsaktes, wie er bei Euglypha etc. vorliegt, gar nicht denkbar ist. Die meisten Steine, welche das Saccammina-Gehäuse zusammensetzen (von den Mörtelsteinchen abgesehen) sind »übergroßa<sup>2</sup>. Die Gehäusemundung, mag sie nun auf einem Pylomtubus oder bei jüngeren Exemplaren zwischen Steinen versteckt liegen, ist im Vergleich zur Größe eines ausgebildeten Gehäuses so gering, dass mit ihrer Beihilfe niemals in einem schnell vorübergehenden Theilungsakte ein neues Gehäuse gebildet werden kann. Die Annahme einer intrathalamen Aufspeicherung des Gehäusematerials verbietet sich mit anderen Worten wegen der Größe der Bausteine von selbst; aber auch eine extrathalame Aufspeicherung ist weit mehr als unwahrscheinlich. Um sich eine solche

<sup>&</sup>lt;sup>2</sup> Als ȟbergroß« bezeichne ich alle solche Bausteine, die vermöge ihrer Ausdehnung die Gehäusemündung nicht passiren können (vgl. diese Zeitschr. Bd. LlI, p. 548).



¹ Diese Konstruktion der Gehäusewand sowie die Beschaffenheit der Kittsubstanz, welche in Salpetersäure löslich ist, unterscheidet die genannte Hyperammina von Hyperammina friabilis, welcher sie sonst außerordentlich ähnlich ist. Hyperammina friabilis besitzt eine bloß aus Sandkörnchen zusammengesetzte Gehäusewand, welche keinerlei Schichtung erkennen lässt. Ihre Kittsubstanz besteht aus Kieselsäure. Für die neue Hyperammina möchte ich den Namen H. floridensis reserviren.

vorzustellen, muste man sich eine unverhältnismäßig lange, jedenfalls röhrenartige Zusammenhäufung von Gehäusematerial vor der Mündung denken; die wenigen auf einer Pseudopodialröhre (cf. weiter unten) oder auf einem Gehäusehorn zusammengehäuften Steinchen würden niemals für ein ganzes Tochtergehäuse ausreichen. Ganz abgesehen davon würden aber durch eine solche Art der Aufspeicherung auch die Schwierigkeiten, welche dem Gehäusewachsthum durch die Festigkeit der Kittmasse entgegenstehen, in keiner Weise gehoben werden. Beim Ausbau des Tochtergehäuses müsste dann doch unter allen Umständen dieselbe Kittmasse gelöst werden, deren Festigkeit zu Liebe man das Wachsthum des neu entstandenen Gehäuses bezweifeln wollte. Man muste dann schon annehmen, dass beim Aufsammeln und Festhalten der Steinchen eine andersartige Kittsubstanz zur Verwendung käme, als beim Aufbau des definitiven Gehäuses. Gegen eine solche Auffassung ließe sich zwar nichts einwenden, da, wie wir später bei Beschreibung der Pseudopodialröhren sehen werden, in der That die Steine, die zur Erweiterung und zum weiteren Ausbau des Gehäuses bestimmt sind, nicht mit Hilfe der eigentlichen Kittmasse aufgestapelt, sondern vorerst von der Hüllmasse festgehalten werden, welche den Weichkörper umgiebt; ein Theilungsakt, wie er bei Euglypha stattfindet und in der Kammerbildung der Polythalamien ein ungefähres Analogon aufweist, erfordert aber eine in sich zusammenhängende Kittschicht, in welche die Baumaterialien als Elemente der Verstärkung eingebettet sind. Diese fehlt bei Saccammina gänzlich. Somit ist der Annahme eines solchen oder ähnlichen Vorgangs jeder Boden entzogen. Es bleibt daher bloß die eine Möglichkeit, dass das Saccamminagehäuse allmählich zusammengefügt ist und dass es trotz der scheinbaren Konstanz seiner Kugelform zeitweise einem nachträglichen Wachsthum unterliegen muss 1.

Solche Erwägungen bewogen mich zuerst den Einzelheiten des nothwendigen Wachsthums nachzugehen.

In meiner ersten Abhandlung dieser Beiträge etc.« war es mir nicht möglich, das Wachsthum der Gehäuse der dort behandelten Süßwasserrhizopoden Schritt für Schritt zu verfolgen; ich konnte es mir aus verschiedenen Erscheinungen, an sehr verschiedenen Gehäusen allerdings, mit großer Wahrscheinlichkeit erschließen.

1 Es scheint mir nach Ausschluss der oben abgewiesenen Vorgänge sehr wahrscheinlich, dass Saccammina sphaerica eben so, wie dies von einigen Polytbalamien bekannt ist, im Inneren ihres Weichkörpers mehrere Sprösslinge auf einmal erzeugt. Diese werden dann auf irgend eine Weise vielleicht kriechend aus dem Pylomtubus austreten, um freilebend oder festgeheftet den geschilderten Aufbau ihres Gehäuses zu beginnen.

die über ein durch Größe der Objekte weit günstigeres Material verfügen konnte, ausgefüllt werden.

Wenn irgend eine geometrische Form der Annahme eines nachträglichen Wachsthums Schwierigkeiten in Bezug auf die Auffassung des Wachsthums macht, so ist es die Kugelgestalt der Saccammina.

Die Kugel des Saccammina-Gehäuses ist eine nach jeder Seite hin so abgeschlossene Form, dass hier ein Wachsthum nur durch Ansatz an den Pylomtubus möglich erscheint, zumal die Kittsubstanz eine doch immerhin erstaunliche Festigkeit resp. Resistenzfähigkeit zeigt. Nichtsdestoweniger ist für Saccammina nach vorstehenden Auseinandersetzungen das Gehäusewachsthum eine unbedingte Nothwendigkeit und ist von mir — wie ich hoffe — so lückenlos dargelegt worden, dass kein weiterer Zweifel über sein Bestehen aufkommen kann.

Wir mögen aus dem dargelegten Wachsthum die Lehre ziehen, dass weder Formverhältnisse eines Gehäuses noch die — vielleicht sehr vielen Einflüssen gegenüber bekundete — Resistenzfähigkeit seiner Kittmasse das Bedürfnis des wachsenden Weichkörpers, sich auszudehnen und dabei sich immer wieder zu schützen, zu hemmen vermögen.

Hiermit soll aber keineswegs gesagt werden, dass alle Gehäusebestandtheile nothwendigerweise durch das Wachsthum des Weichkörpers nachträgliche Umbildungen zu erleiden hätten. Als wohlbekanntes Beispiel für das unveränderte Bestehenbleiben früherer Gehäusetheile nach dem Anbau von neuen Gehäusetheilen führe ich das Verhalten des Gehäuses der Polythalamien an. Hier erleiden die älteren Kammern kaum oder doch nur ausnahmsweise irgend welche nennenswerthe Veränderungen, wenn neue Kammern angesetzt werden. Wie sich dieses Verhalten aus der stetigen Umänderung, welche ich für die ursprüngliche Wachsthumsweise der Rhizopodengehäuse halte, entwickelt haben mag, werde ich in einer späteren Arbeit zu zeigen versuchen.

## F. Die in den Gehäusen aufgefundenen Weichkörper.

Bei Eröffnung der Gehäuse fanden sich sieben verschiedenerlei Arten von Weichkörpern, welche nach Ausschluss von schmarotzenden oder in die Gehäuse verirrten Würmern und anderen fremdartigen, kleinen Thieren möglicherweise für Rhizopodenkörper gelten konnten. Diese Weichkörper waren so sehr von einander verschieden und hatten so verschiedenartig gebaute Kerne, dass von vorn herein für ausgeschlossen erachtet werden konnte, es lägen hier nur verschiedene Zustände ein und desselben Weichkörpers vor.

Es musste hiernach die Frage aufgestellt werden, ob mit der Verschiedenheit des Weichkörpers nicht etwa auch eine solche des Gehäuses Hand in Hand ginge. Ob nicht jeder Weichkörper sein eigenartiges, wenn auch vielleicht von den andern nur wenig unterschiedenes Gehäuse besitze und so sieben verschiedene Thalamophorenspecies mit ähnlichem Gehäuse aber mit sehr verschiedenen Weichkörpern vorlägen.

Eine hierauf gerichtete Untersuchung ergab aber, dass die sieben verschieden gestalteten Weichkörper in jeder Art von Gehäusen vertreten waren, welche sich je nach dem Grade ihrer jeweiligen Ausbildung mehr oder weniger gezwungen unterscheiden ließen.

Es ließ sich also eine Scheidung in sieben Species auf Grund der Weichkörper eben so wenig durchführen, wie bei Betrachtung des Gehäuses eine Scheidung der jugendlichen Form (als Psammosphaera) und der ausgewachsenen Form (als Saccammina) möglich war. Es musste demnach nur eine Art von Weichkörper den rechtmäßigen Besitzer des Gehäuses darstellen, die sechs anderen Weichkörper mussten dagegen auf Schmarotzer, bezüglich auf fremde Eindringlinge, zurückgeführt werden.

Es galt nun zu entscheiden, welcher Weichkörper der wahre Saccamminakörper war. Zur Lösung dieser Frage fand ich nach zahlreichen Untersuchungen das Größenverhältnis zwischen Weichkörper und Gehäuse für maßgebend. Während die eine Form in allen Fällen, wo sie angetroffen wurde, das Gehäuse mehr oder weniger ausfüllte, so dass man sagen konnte, sie beherrsche das Gehäuse, war dies bei den anderen sechs Formen durchaus nicht der Fall. Hier war der Weichkörper, obgleich er auch einige Mal den Wohnraum des Gehäuses völlig erfüllte, oftmals doch so klein, dass neben ihm noch hundert andere gleich große Körper in demselben Gehäuse Platz gefunden hätten. Es ist aber sicher wahrscheinlicher, dass der berechtigte Inhaber des Gehäuses sich in seiner Ausdehnung nach den Maßverhältnissen des Gehäuses richtet, als dass er ganz unabhängig von dem Wohnraum, den er ausnutzen soll, jede mögliche Größe anzunehmen vermag und oftmals gegen dessen Ausdehnung gar nicht in Betracht gezogen werden kann.

Eine vergleichende Untersuchung des Weichkörpers von Astrorhiza limicola Sandahl und Hyperammina floridensis n. sp. (cf. p. 470, Fußnote) erbrachte weitere Reweise für die richtige Erkenntnis des eigentlichen Saccamminakörpers. Die in diesen Formen aufgefundenen Weichkörper und namentlich auch ihre Kerne zeigten dringlingen gehörige beschreiben werde.

Der eigentliche Saccamminakörper war außerdem der häufigste Bewohner der Gehäuse; unter 474 mit Weichkörper erfüllten Gehäusen wurde er 287 mal angetroffen; 487 mal waren die sechs übrigen Formen vertreten.

In Procenten ausgedrückt enthielten also die Saccamminagehäuse in  $60^{1}/_{2}^{0}/_{0}$  der Fälle ihren eigentlichen Bewohner, in  $39^{1}/_{2}^{0}/_{0}$  dagegen waren sie von Eindringlingen besetzt.

### G. Der eigentliche Saccammina-Weichkörper.

Die weitaus meisten Individuen waren in meinem mit Alkohol konservirten Material zu einer kugeligen Masse zusammengezogen. Doch bewiesen öfters vorkommende Ausbeugungen der Kugelfläche, die im Ganzen allzu abgerundet waren, um für Schrumpfungen gehalten werden zu können, dass der lebende Weichkörper keineswegs immer an die Kugelgestalt gebunden ist, sondern, wie dies von einem Rhizopodenkörper zu erwarten war, sich in weiteren Grenzen Gestaltsveränderungen anheimgeben kann. Sehr häufig war ein größerer Theil der Sarkode nach der Öffnung des Gehäuses hin vorgestreckt, so dass ein derart vorgeschobener Theil, wie oben schon erwähnt, als Wegweiser zur Auffindung der Öffnung benutzt werden konnte.

Der Weichkörper füllte den Innenraum der Gehäuse fast ganz aus. In seltenen Fällen, wo er kaum mehr als die Hälfte des Gehäusedurchmessers seiner Ausdehnung nach erreichte, bewiesen entweder auf der Oberfläche anhaftende Sarkodeperlen oder eine von den verwendeten Karminfarbstoffen trüb gewordene halb durchscheinende Masse, die den vom Weichkörper freigelassenen Raum ausfüllte, dass bei der Abtödtung Flüssigkeit aus den Thieren ausgetreten war und sich auf diese Weise ihr Volumen verringert hatte; oder aber es fanden sich spontan ausgestoßene Schlickmassen neben dem Weichkörper, so dass das betreffende Thier durch Abgabe seiner Ingesta sein Volumen nachträglich verringert zu haben schien.

#### 1. Die Hüllschicht.

Der meist kugelig kontrahirte Weichkörper war in meinem Material von einer oft sehr dünnen, manchmal aber auch beträchtlich verdickten, scharf begrenzten glashellen Membran umgeben<sup>1</sup>.

<sup>1</sup> Auch Döderlein fand bei seiner Psammonyx vulcanicus eine deutliche, dem Weichkörper dicht anliegende Membran. cf. Verhandlungen der zool.



Diese Membran nahm alle üblichen Karmin- und Hämatoxylinfarbstoffe leicht auf, zeigte aber die Besonderheit, dass sie in dem von mir angegebenen Methylgrün-Eosin-Gemisch eine hellblaue, man darf sagen himmelblaue Färbung annahm und sich auf diese Weise als eine von der übrigen Körpersarkode verschiedene Substanz kund gab. Die eigentliche Körpersarkode färbte sich nämlich in derselben Doppelfarbe stets grell roth.

Die Membran war so fest, dass sie sich in der Regel ohne große Mühe von dem Weichkörper abziehen ließ; sie riss dabei allerdings hier und da in ziemlich scharfen Kanten; ihr Verhalten lässt sich dem zufolge wohl am besten als pergamentähnlich bezeichnen (Taf. XXII, Fig. 26, 27, 28 und 38).

Auch gegen chemische Einwirkungen scheint sie sehr resistent zu sein; sie veränderte selbst nach stundenlangem Verharren in kalter stark koncentrirter Salzsäure ihr Aussehen nicht<sup>1</sup>. Andere chemische Reaktionen wurden nicht vorgenommen, um das Material zu schonen. Mein Hauptinteresse war nämlich bei vorliegender Arbeit den Fortpflanzungsverhältnissen der Saccammina zugewendet. Leider sind nun meine Resultate in dieser Beziehung sehr geringe geblieben; ich musste aber jeden Weichkörper schonen, da ich von keinem wissen konnte, ob nicht gerade in ihm sichere Nachweise auf die Fortpflanzungsverhältnisse aufzufinden waren. Hätte ich die Fortpflanzung klarzulegen vermocht, so wäre das übrig gebliebene Material zu weiteren Versuchen über die hier offen gelassene chemische Natur der Membranhüllen und anderes Ähnliche verwendet worden; so dagegen wurden alle Weichkörper theils zu Quetschpräparaten verbraucht, oder sie wurden, und zwar der größte Theil von ihnen, in Schnittserien zerlegt.

Ihrer Struktur nach waren die aufgefundenen Membranen zum weitaus größten Theil durchaus homogen; nur einige Male ließ sich eine deutlich vakuolige Struktur in ihnen erkennen, ohne dass die Umstände angegeben werden können, unter welchen diese Strukturdifferenzen zu Stande kommen. Membranen mit vakuoliger, oder besser vielleicht großwabiger Strukture — großwabig im Unterschiede zu Bütschli's Elementarwaben — waren in der Regel bedeutend dicker als die homogenen Membranen, während homogene Membranen in der

Gesellschaft. Zweite Versammlung. p. 145—146. Eben so beschreibt Schaudinn bei seiner Myxotheca arenilega nov. gen., nov. spec. eine den Weichkörper umgebende Gallerthülle. Diese Zeitschr. Bd. LVII. p. 20.



Die Gallerthülle der Myxotheca ist nach Schaudinn ebenfalls gegen verdünnte Schwefelsäure und verdünnte Kalilauge resistent.

großwabigen Membranen 0,04341 mm und gelegentlich noch mehr.

Die homogenen Membranen erwecken ganz den Eindruck einer festen, wenn auch geschmeidigen Pellicula, die als Hülle den übrigen Sarkodekörper sackartig umschließt.

Die Ähnlichkeit mit einem derartigen, mehr oder weniger formbeständigen Gebilde wird noch dadurch erhöht, dass sich fast immer an der Stelle des Weichkörpers, wo dieser den inneren Mündungsrand des Pylomtubus berührt, eine besondere, oft äußerst scharf umgrenzte Öffnung in der pelliculaähnlichen Hülle befindet, welche augenscheinlich dazu bestimmt ist, die vordringenden zur Pseudopodienbildung bestimmten Sarkodemassen durch die Substanz der Membran hindurchtreten und den Pylomtubus passiren zu lassen.

Diese Öffnung ist nur in den seltensten Fällen ein einfaches in der Ebene der Hüllschicht gelegenes Loch (Taf. XXII, Fig. 27); meistens zeigt sie die Form eines wohlausgebildeten Trichters (Taf. XXII, Fig. 28 und 38), in dessen Ausbildung sich im Einzelnen bei verschiedenen Exemplaren mancherlei Verschiedenheiten ergeben; manchmal ist er bei sehr großen Weichkörpern sehr klein, ein ander Mal bei kleineren Weichkörpern sehr groß; er kann wie ein sehr weiter Krater mit seiner inneren Mündung bis über die Mitte des Sarkodeleibes vorrücken, so dass der ganze Weichkörper durch ihn eine nierenförmige Gestalt erhält; ein ander Mal wieder ist er nur durch eine ganz seichte Delle vertreten (Taf. XXII, Fig. 26 D), um schließlich bei wieder anderen Exemplaren ganz zu fehlen. Doch auch bei den letztgenannten Exemplaren lässt sich meist die Stelle noch erkennen, wo dem Pylomtubus gegenübergelegen, sonst die Trichteröffnung vorhanden zu sein pflegt, die Substanz der Hülle ist in der Regel hier ganz besonders verdickt.

Die große Verschiedenheit, die sich somit in der Formgestalt der einzelnen Trichter ergiebt, macht sich auch in der Menge der zur Trichterbildung verwendeten membranartig konservirten Substanz geltend; in so fern nämlich, als manche Trichter namentlich an ihrem röhrenförmigen Innenende ganz außerordentlich verdickt sind, während andere wieder einen oder mehrere dickere Wülste an ihrer außeren Öffnung aufweisen, um sich von da aus mit plötzlich verdünnten Wandungen in die Tiefe des Weichkörpers zu senken. Kurz und gut in meinem Material konnte ich keine zwei Trichter finden, die in ihrer Ausbildung vollkommen oder auch nur sehr annähernd gleich gewesen wären.

Es wäre nun meiner Überzeugung nach falsch, wenn man die verschiedenen Trichterformen auf eben so verschiedene Altersstufen bez.



Entwicklungszustände des Trichters zurückführen wollte; man wird vielmehr weit richtiger annehmen, dass die Gestalt dieser Trichterbildungen keine konstante, sondern eine für ein und dasselbe Exemplar stets veränderliche ist, d. h. dass der Trichter von einer nicht festen, sondern beweglichen Masse gebildet wird, die den Bewegungen der Pseudopodien bis zu einem gewissen Grade zu folgen vermag und dabei die verschieden gestalteten Trichterformen annimmt. Man wird sich hier eine gallertige zähflüssige Masse vorstellen dürfen, wie sie z. B. bei Amphizonella violacea Greeff vorkommt und nach den Untersuchungen Frenzel's u. A. in wechselnder Form auch bei anderen nackten Rhizopoden sehr weit verbreitet erscheint.

Die Trichterbildungen kommen dieser Auffassung nach beim Einziehen der Pseudopodien dadurch zu Stande, dass die gallertige Substanz den zurückgehenden Pseudopodien gefolgt, und auf diesem Wege konservirt worden ist. Es scheint mir auf der Hand zu liegen, dass je nach der Intensität, mit welcher die Pseudopodien zurückgezogen wurden, und je nach der Menge der gelatinüsen Substanz, die gerade an der Durchtrittsstelle der Pseudopodien angehäuft war, sehr verschiedenartige Bildungen zu Stande kommen müssen, so dass hierdurch die Vielgestaltigkeit der Trichter zur Genüge ihre Erklärung findet.

Aber nicht allein beim Einziehen der Pseudopodien folgt die gelatinöse Hüllmasse der in Bewegung begriffenen Sarkode, sondern auch beim Aussenden der Pseudopodien. Es entstehen auf diese Weise Trichter, deren weitere Mündungen nach dem Innenkörper der Saccammina gerichtet sind, während deren veritingter Theil wie ein Pseudopodienstiel die Pseudopodienmassen in den Pylomtubus hinein begleitet. Solche nach außen umgekehrte Trichter waren nur in ganz seltenen Fällen in meinem Material anzutreffen, was keineswegs verwundern kann. Während der Konservirung suchten sich natürlich die Pseudopodien zurückzuziehen, so dass sich der Trichter immer nach innen umstülpen musste, und nur in ganz besonders günstigen Fällen ein nach außen gewendeter Trichter erhalten bleiben konnte. Fig. 76, Taf. XXIV zeigt einen Trichter, der nach außen vorgestülpt ist, aber doch schon auf dem Wege steht, sich nach innen einzustülpen. U ist die Umbiegungsstelle; der Umstülpungsvorgang lässt sich dem Umstulpen eines Handschuhfingers vergleichen.

In den Fällen, in denen ein Pseudopodientrichter nicht vorhanden war, ließen sich auch niemals vorgeschickte Pseudopodienmassen auf-

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup> Joh. Frenzel, Untersuchungen über die mikroskopische Fauna Argentiniens. Erste und zweite Abtheilung. Die Rhizopoden und Helioamöben. in: Bibliotheca zoologica. 12. Heft. 4893.

eigenartiger Einlagerung leicht nachweisen — und über den eingezogenen Pseudopodien lag die Hüllschicht ausgebreitet, als wenn hier nie eine Durchbrechung stattgefunden hätte. Man wird nicht fehlgehen, wenn man annimmt, dass die Hüllmasse über den zurückgezogenen Pseudopodien langsam zusammengeflossen ist.

Für eine gewisse Zähflüssigkeit der Hüllmasse lassen sich auch Verdickungen der Hüllschicht ins Feld führen, die sich in der Regel da finden, wo die übrige Sarkode Einbuchtungen zeigt. In Einbiegungen des Weichkörpers muss sich nothwendig mehr Hüllschichtmasse anhäufen als auf Vorstülpungen desselben, wenn die Hüllschicht eine bewegliche Konsistenz wirklich besitzt. Es ist dabei auffallend, dass die Füllung im Weichkörper aufgetretener Furchen in der Regel da am stärksten zum Ausdruck kommt, wo die Hüllschicht vacuolären Bau zeigt; so z. B. Fig. 73. Die Hüllschicht scheint im vacuolären Zustande freier beweglich als im homogenen, daher sie sich den Formveränderungen des Weichkörpers schneller anzupassen vermag, so lange sie vacuolär ist. Auf der anderen Seite trifft man in der homogenen Hüllschicht häufig auf Verdickungen, ohne dass der Weichkörper an der betreffenden Stelle eine Furche zeigt. Hier mag sich eine früher vorhandene Furche wieder ausgeglichen haben, ohne dass die zähflüssige Hüllmasse Zeit gefunden hätte, auf ihr gewöhnliches Niveau zurückzukehren (Taf. XXII, Fig. 29 Verd).

Noch eine weitere, augenfällige Erscheinung kann als Beweis für die bewegliche Konsistenz der Hüllmasse in Anspruch genommen werden; nämlich das Durchwandern von Stoffen, die aus dem inneren Weichkörper herkommen, durch die Hüllschicht hindurch auf deren Außenfläche. Eine feste, starre Haut würde eine solche Durchwanderung unmöglich machen.

Unter solchen Stoffen sind zu nennen:

Erstens kleine Steinchen, die oft in größerer Zahl der Hüllschicht aufgelagert sind, augenscheinlich, um für das innere Mörtelnetzwerk des Gehäuses verwerthet zu werden (Taf. XXII, Fig. 30, 34). Dieselben kleinen Steinchen, die der Größe nach ganz unseren Mörtelsteinchen entsprechen, findet man dann in der Regel bei demselben Exemplar auch im Weichkörper und, wenn man Glück hat, auch in der Hüllschicht selbst, eingebacken, an. Es kann kein Zweifel darüber bleiben, dass die kleinen Steinchen ihren Weg aus dem Inneren des Weichkörpers heraus, wo sie von der Sarkode aufgestapelt worden waren, durch die Hüllschicht hindurch genommen haben.

Zweitens Sarkodetropfen, welche bei schlecht konservirten Weichkörpern öfters der Außenfläche der Hüllschicht anklebten, und ebenfalls mehrere Male in der Hüllschicht selbst eingebacken vorkamen (Taf. XXIV, Fig. 79 Str). Sarkodetheile, durch Rothfärbung im Methylgrün-Eosin-Gemisch als solche kenntlich, sind hier jedenfalls während des Todeskampfes durch die Hüllschicht hindurchgepresst worden. Wenn die eben genannten Tropfen durch ihre Isolirung von der übrigen Sarkode, als Konservirungsprodukte angesehen werden müssen, so weist doch ein anderes Vorkommen darauf hin, dass die Hüllschicht auch für die lebende Sarkode frei wegbar ist. Ich habe nämlich gelegentlich in der Hüllschicht kleine kegelförmige, mit der Spitze nach außen gerichtete Grübchen gefunden. Diese Grübchen sind wohl durch das Vordringen von Sarkodepartien in die Hüllschicht hinein hervorgerufen worden; vielleicht, dass sich auf diese Weise der Weichkörper innerhalb des Gehäuses festhält (Taf. XXII, Fig. 40).

Drittens Kittmassentheilchen, die ebenfalls in der Regel in den inneren Theilen des Weichkörpers erzeugt werden, und von da aus durch die Hüllmasse hindurch auf deren Außenfläche treten, augenscheinlich desshalb, um gelegentlich an die Gehäusewand abgegeben zu werden (Taf. XXIV, Fig. 76 Km). Von der besonderen Anordnung dieser Kittsubstanztheilchen wird später noch die Rede sein.

So wenig bestreitbar es demnach erscheinen muss, dass die Hüllschicht keine starre, sondern eine, wenn auch vielleicht nur in geringem Grade flüssige Masse ist¹, die den im Gehäuse geborgenen Theil des Saccamminakörpers allseits umschließt und auch den Bewegungen der Pseudopodien in so weit folgt, als es ihre Zähigkeit und der jeweilige Vorrath an Substanz zulässt; so zweifellos ist es fernerhin, dass die Hüllmasse sich nicht unerheblich von der übrigen im Allgemeinen wohl ebenfalls zähflüssigen Sarkode unterscheidet.

Die eigenartige, pergamentähnliche Konservirung der Hullschicht ist zwar hierfür absolut kein zwingender Beweis. Man kann bei weniger gut konservirten Präparaten von Pelomyxa palustris Greeff ganz dieselbe pergamentähnliche Erstarrung der äußeren Plasmalage wahrnehmen, obgleich hier gar kein Zweifel obwalten kann, dass diese äußere Plasmalage selbständig Pseudopodien auszuschicken vermag, dass

¹ Dass diese Aussung wirklich zutrifft, ist durch die interessanten Mittheilungen Schaudinn's über Myxotheca arenilega nov. gen., nov. spec. bewiesen. Die gallertige Hüllmasse dieser Rhizopode wird ebenfalls von Pseudopodien durchbrochen, ohne dass sich nach Einziehung der Pseudopodien besondere Öffnungen in der Gallerthülle nachweisen lassen. Über den früheren Durchtrittsstellen der Pseudopodien fließt augenscheinlich die weiche Gallertmasse wieder zusammen.

Plasma, als welche die an der Peripherie des Weichkörpers auftretenden schmalen Pseudopodien gekennzeichnet werden müssen, sondern vor Allem die Borstenbesätze, welche öfters auf dem halbkugelig abgerundeten Hinterende der Pelomyxa aufzutreten pflegen. Diese Borsten sind kleinste Pseudopodien, welche sich unmittelbar aus der äußersten Lage der Sarkode hervorbilden. Ein Blick auf die Fig. 36, Taf. XXII wird dies zur Genüge darthun; sie ist einem Schnitte eines sehr gut konservirten (Pikrinschwefelsäure-) Exemplars entnommen, das mit Methylgrün-Eosin behandelt worden ist. Es sei hier gleich bemerkt, dass sich bei Pelomyxa auch diese äußerste manchmal pergamentartige konservirte Lage des Plasmas in dem genannten Farbegemisch stets roth gefärbt hat.

Auch wenn man gewöhnliche Difflugien mit bloßem Alkohol konservirt, heben sich manchmal die äußeren Plasmatheile von den inneren pergamentartig ab. Aber auch hier färben sich die abgehobenen Theile wie das übrige Plasma in der Methylgrün-Eosin-Mischung vollständig roth.

Die zuletzt zum Vergleich herangezogenen hautartigen Erstarrungen sind aber nur seltene Vorkommnisse, so weit sie auch hin und wieder gehen mögen — man kann hier wie bei Saccammina die Haut manchmal abziehen, ohne beträchtliche Theile der inneren Sarkode mit fortzureißen — bei meinen Saccamminen waren sie dagegen immer vorhanden. Was aber zuvörderst für eine große Selbständigkeit der Hüllschicht von Saccammina und für einen Substanzunterschied zwischen ihr und der eigentlichen Sarkode spricht, ist ihr ausnahmsloses Verhalten gegen die Methylgrün-Eosin-Mischung. Die Hüllschicht färbt sich, wie wir bereits wissen, stets blau, niemals roth, wie das übrige Protoplasma oder wie die peripherischen Sarkodetheile der Pelomyxa und der Difflugien. Fast unnöthig scheint es hiernach, noch anzuführen, dass die homogene oder auch grobwabige Struktur der Hüllschicht von den Struktur- oder Konservirungsbildern der eigentlichen Sarkode wesentlich abweicht, wie aus meiner späteren Darstellung hervorgehen wird, und dass auch hierdurch eine Substanzdifferenz zwischen beiden mehr wie wahrscheinlich gemacht wird.

Die Hüllmasse scheint von Zeit zu Zeit erneuert zu werden. Ich fand einige Male über der blau erscheinenden Hüllschicht noch Bruchstücke einer zweiten, immer sehr dünnen Haut, welche auf meinen Schnittpräparaten von der blauen Hüllschicht als deren äußerste Lage



mischung schon hervorgehoben, dass die Kittsubstanz der Sußwasser-The standard of the standard o geblieben war oder deutlich grün gedifflugien, welche bei ganz jugendlichen Gehäusen sich blau färbt, bei allungen, menene ber ganz jugenuncuen venausen sich biau lärbt, bei alten (so bei den meisten ausgestorbenen zerfallenden Gehäusen) eine grüne Färbung annimmt. Die Annahme Scheint mir daher gerechtferligt, dass auch die Grünfärbung der äußeren Hüllschichttheile der Saccammina ihr Alter oder ihren Zerfall bedeutet, zumal ja beide Substanzen, die Hüllschicht der Saceammina und die Kittmasse der Difflugien, auch sonst in ihrem Verhalten gegen den Farbstoff genau übereinstimmen. Wir hätten es hier also mit einer Abstoßung altgewordener Massen — mit einem Häutungsprocess zu thun 1.

Da die losgerissenen, grüngefärbten Häute nie in Form von Tropfen auftreten, so wird man zu der Annahme gezwungen, dass sie starr gewordene, also nicht mehr gelatinös, zähflüssige Theile der Hüllsubstanz sind, die bei den Bewegungen des Saccamminakörpers zersprengt werden und dann gelegentlich abfallen, oft aber auch an der gelatinösen Hüllschicht noch länger hängen bleiben, so dass sie in

Bruchstücken in meinem Material öfter gefunden werden konnten. Ohne mich in Weitere Spekulationen zu vertiefen, sei hier erwähnt, dass ja auch die analog färbbare Substanz der Mörtelmasse, welche das innere und äußere Mörtelnetzwerk der Gehäuse liefert, eine eben so einfache wie ungezwungene Erklärung ihrer Eigenschaften /cf. p. 443) in der Annahme finden würde, dass sie aus festgewordener Hüllmasse besteht; man denke auch an die öfter aufgefundene Einlagerung kleiner Mörtelsteinchen in die Hüllschicht, an die Resistenz der Hüllmasse gegen Salzsäure etc. etc.

Wenn auch die von allem Anfang an unfärbbare Kittsubstanz, also jene Substanz, welche die größeren Steine des Gehäuses zusammenhält, mit der Hüllschichtsubstanz in Zusammenhang gebracht werden darf, woran ich kaum zweifle, so muss der Kittsubstanz doch von vorn herein eine besondere Modifikation zuerkannt werden, die ihr selbst im jugendlichen, flüssigen Zustande die Annahme von Farhstoffen abzuweisen erlaubt. Kittsubstanztheilchen werden nämlich sowohl innerhalb der Sarkode, wie wir später bei Besprechung der

verschiedenartigen Einlagerungen im Inneren der Körpersarkode sehen 1 Auch für die Gallerthülle der Myxotheca vermuthet Schaudinn, dass mit Abstoßen der stninigen Antigen Authorite der Gallertdem Abstoßen der steinigen Auflagerungen gelegentlich auch Theile der Gallertaufkommen lässt.

In der Hüllschicht treten die Kittsubstanztheilchen entweder in Form feinster, gelbgrünlich erscheinender, durch alle von mir verwendeten Farbstoffe nicht in ihrer Färbung veränderlicher Nebel auf, oder diese Nebel vereinigen sich zu mehr oder weniger großen Konkrescenzen, die oft noch sehr deutlich ihre Entstehung aus Verschmelzung kleiner Substanztheilchen zur Schau tragen.

Von besonderem Interesse sind ringartige Ansammlungen von Kittsubstanz, welche sich ziemlich häufig um die Trichteröffnung der Hüllschicht herumgelagert fanden. Diese Ringe waren in der Regel nicht geschlossen, sondern bestanden meist aus mehreren koncentrisch gelagerten Kreisabschnitten, die ihrerseits wieder aus einzelnen tropfenförmigen Gliedern oder auch aus längeren Bändern zusammengesetzt waren (Taf. XXII, Fig. 28)¹. Diese Kittschichtringe finden sich besonders bei kleineren Weichkörpern, während sie bei ausgewachsenen Saccamminen ganz sehlen oder nur spurweise angedeutet sind. Es liegt hiernach nahe, dass die Kittschichtringe beim Ausbau des Pylomtubus Verwendung sinden und dabei mehr oder weniger ausgebraucht werden.

Der Vollständigkeit halber muss ich zum Schlusse des Kapitels über die Hüllschicht noch eigenthümliche fadenförmige Anhänge erwähnen, welche ich einmal der Hüllschicht von innen her anhaften fand und welche sich im Methylgrün-Eosingemisch eben so blau gefärbt hatten wie die Hüllschicht selbst (Taf. XXII, Fig. 29). Es erinnern mich diese Anhänge sehr an ähnliche Gebilde, welche ich innerhalb des Weichkörpers von Pulvinulina Menardii (d'Orb.) als ziemlich konstantes

1 Die koncentrische Anordnung dieser Kittschichtringe (Taf. XXII, Fig. 28) wird wohl einfach durch das Aus- und Einstülpen des Hüllschichttrichters zu Stande gekommen sein. Bei derartigen Bewegungen einer gelatinösen zähflüssigen Masse müssen sich nach meiner Überzeugung anders geartete Substanzen immer in derselben Weise anordnen; es wird nämlich von dem Umstülpungscentrum aus eine in koncentrischen Kreisen nach der Peripherie hin verlaufende Wellenbewegung stattfinden, deren kreisrunde Anordnung sich auf die Lagerung der in ihr suspendirten Fremdsubstanztheilchen übertragen muss. Was hierbei der einzelnen Welle an Intensität fehlen mag, wird durch ihre häufige Wiederkehr ersetzt; dent. es muss sich ja in gleicher Weise jede einzelne Erschütterung, welche die etwa ausgestreckten Pseudopodien durch Lageveränderung oder sonstwie erfahren, von dem Trichter aus über die Hüllschicht hin in kreisförmigen Wellen fortpflanzen. Ein anschaulicher, wenn auch etwas kühner Vergleich wäre es, die Kittringe ihrer Entstehung nach mit Chladni'schen Klangfiguren zu vergleichen, die auf einer kreisrunden, vom Centrum aus in Schwingungen versetzten Scheibe ehenfalls koncentrische Kreisformen annehmen müssten.



Vorkommen antraf. Über ihre Bedeutung bin ich hier wie dort noch nicht ins Klare gekommen.

#### Vergleichendes über die Hüllschicht der Saccammina.

Nachdem ich im vorigen Abschnitte bereits einen Vergleich der Hüllschicht der Saccammina mit dem Ektoplasma der Pelomyxa palustris und anderer Süßwasserrhizopoden (außer den schon angeführten Difflugien darf auch Amoeba verrucosa Ehrbg. genannt werden, deren hautartiges Ektoplasma sich im Methylgrün-Eosingemisch ebenfalls roth und nicht blau färbt) als unzulässig dargethan habe, bleibt die Frage gerechtfertigt, ob es nicht Gebilde bei anderen Protozoen giebt, bei denen ein ähnlicher Widerspruch nicht existirt und die demgemäß mit der Hüllschicht der Saccammina verglichen werden dürfen.

Ich dachte zuerst an die Pellicula der Infusorien, mit der ja die Hüllschicht der Saccammina in ihrem membranartigen Konservirungszustand eine gewisse, nicht zu leugnende Ähnlichkeit besitzt. Aber auch mit der Pellicula dieser Protozoengruppe hat die Hüllschicht nichts zu thun.

Ich habe Opalina ranarum und Paramaecium aurelia in großen Mengen geschnitten und mit Methylgrün-Eosin gefärbt, ohne jemals die geringste Spur der sonst so auffälligen Blaufärbung an der Pellicula erkennen zu können. Sie färbt sich roth und verhält sich somit genau wie das übrige Protoplasma, von dem sie jedenfalls auch nur einen besonders strukturirten Theil darstellt.

Nach weiterem Suchen fand ich schließlich folgende Substanzen, die eine gesetzmäßige Blaufärbung nach Behandlung mit Methylgrün-Eosin erkennen ließen: 4) Frisch ausgeschiedene Kittsubstanzen von solchen Rhizopodengehäusen, die aus Fremdkörpern zusammengesetzt werden; 2) frisch ausgeschiedene Cystenmembranen verschiedener Protozoen (ob aller?) und 3) die sogenannten inneren Schalenhäutchen von jüngeren Kammern der Polythalamien. Es sind das, gewiss nicht zufälliger Weise, lauter solche Produkte, deren Homologisirung mit der Hüllschicht der Saccammina auch aus anderen Gründen so nahe liegt, dass kaum näher darauf eingegangen zu werden braucht.

Besonders instruktiv scheint mir dabei, dass sich die genannten Gebilde nur in ihrem Jugendzustande blau färben. So färbt sich die Kittsubstanz der Süß wasserdifflugien nur da blau, wo sie etwa zur Anheftung neuer Bausteine frisch ausgeschieden worden ist. Cysten von Infusorien<sup>1</sup> sah ich so lange eine himmelblaue Färbung annehmen, als sie noch in ihrem gelatinösen Zustand verharrten, welcher

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup> Die Cysten, welche mir die obenstehenden Resultate lieferten, gehörten

nahmen keine Farbe mehr an, sobald sie zu einer Haut erstarrt waren. Was das innere Schalenhäutchen der Polythalamien<sup>2</sup> anlangt, so färben sich die zu jüngeren Kammern gehörigen Theile derselben mehr oder weniger blau; ältere Theile früherer Kammern zeigen diese Blaufärbung nicht mehr sondern bleiben ungefärbt. Die Schalenhäutchen alter ausgestorbener Gehäuse färben sich dagegen grell grün. Man vergleiche das angeführte Verhalten mit dem, was ich oben (p. 481) über die Färbbarkeit losgesplitterter Hüllschichttheile gesagt habe, und man wird eine Homologie der erörterten Substanzen kaum mehr in Frage ziehen dürfen.

Es ergiebt sich hieraus aber der Schluss, dass die Hüllschicht der Saccammina dem Schalenhäutchen der kalkschaligen Polythalamien und der Kittmasse der Süßwasserdifflugien gleichgesetzt werden muss, welche letztere, unterhalb der Bausteine zu einer gemeinsamen Schicht zusammengetreten, ebenfalls als Schalenhäutchen aufgefasst werden kann.

Ich habe oben bereits hervorgehoben, dass die Gehäusewand der Saccammina eines zusammenhängenden inneren Wandbelags von Kittmasse, wie er für die Süßwasserthalamophoren und die kalkschaligen Perforaten wohl durchweg Regel ist, gänzlich entbehrt und dass die Gehäusesteine nur an ihren Berührungskanten mit Kittmasse verbunden sind. Dieser Wandbelag ist bei Saccammina mit dem Weichkörper in inniger Verbindung geblieben; er wird vom Weichkörper in einem zähflüssigen Zustand erhalten, dabei findet von Zeit zu Zeit eine Abstoßung alter, festgewordener Substanztheile statt, der ein Ersatz von neuer Substanz aus dem Inneren des Weichkörpers folgt (cf. Einlagerungen p. 507).

Die Kittmasse, welche das Gehäuse zusammenhält, ist wohl ein Derivat festgewordener Hullschichtsubstanz, das sich durch seinen Gehalt an Eisenoxydsalz auszeichnet.

Ihrer stofflichen Natur nach ist die Htllmasse ein Abscheidungsprodukt des Protoplasmas eben so wie die Cystenmembran encystirter Infusorien ein Abscheidungsprodukt des protoplasmatischen Infusorienleibes ist.

jedenfalls Stylonychia mytilus an; ich fand die untersuchten Cysten nämlich mit großen Mengen dieses Infusors zusammen.

- 1 cf. Bütschli, Protozoa, p. 4659.
- <sup>2</sup> Als Untersuchungsobjekte dienten hier die in überschüssiger Pikrinschweselsäure entkalkten und gut ausgewaschenen Gehäuse von Globigerinen, von Truncatulina lobatula Walker u. Jakob, von Rotalia Becarii L. und von Calcarina Spengleri.

Die Frage, ob alle sandschaligen Foraminiferen eine den Körper umgebende Hüllschicht besitzen, kann ich nicht beantworten. Bei den Astrorhizen färben sich die Gehäuse mit ihren mehr oder weniger festen Fortsätzen in dem Methylgrün-Eosingemisch so auffallend stark blau, dass die ganze Gehäusewand augenscheinlich aus nichts weiter bestehen kann, als aus einer besonders mächtig gewordenen Hüllsubstanz, in die zur weiteren Festigung eine große Zahl von Steinen und Schlammpartien eingebacken ist. Ob außer dieser Gehäusewand auch dem Weichkörper eine besondere zähflüssig bleibende Hüllmasse zukommt, muss desshalb unentschieden bleiben, weil es mir nicht gelang, die mit der Gehäusewand festverklebten Randtheile des Astrorhizakörpers freizulegen.

Bei den kalkschaligen Polythalamien und den Süßwasserdifflugien fehlt jedoch eine die Sarkode umgebende Hüllschicht gänzlich, sie ist eben ganz in das Schalenhäutchen übergegangen.

Dass es auch Rhizopoden giebt, die bloß von einer Hüllschicht ohne weitere Einlagerung von Festigungsmitteln umgeben sind, und kein besonderes Gehäuse aufbauen, werde ich später an Formen zu zeigen versuchen, die ich als fremde Eindringlinge in ausgestorbenen Saccamminengehäusen auffand (Rhynchosaccus immigrans n. g. n. sp.). Es ist dies ja auch durch die Anwesenheit einer gelatinösen Hüllschicht bei Amphizonella violacea Greeff sehr wahrscheinlich (cf. p. 477); hier müsste allerdings erst ein Färbeversuch die Homologie der beiderlei Hüllsubstanzen feststellen.

#### 2. Die Pseudopodialröhren.

Ich fand bei drei Exemplaren von der Gehäusewand in das umgebende Medium frei hineinragende verästelte Gebilde, von denen nunmehr zu untersuchen wäre, ob sie für Pseudopodien gelten dürfen.

Bei allen dreien ließ sich ein Hauptstamm erkennen, von welchem eine geringe Zahl von Ästen abging. An diesen Ästen saßen wiederum kleinere Zweige, eine weitere Zertheilung dieser Äste fand nicht statt. Bei zwei Exemplaren war der Stamm sowohl als die Äste und Zweige vielfach gelappt und abgeplattet, wodurch die ganzen Gebilde einen flechtenähnlichen Habitus erhielten.

Das dritte in gleicher Weise verästelte Gebilde zeigte weder Abplattungen noch Lappenbildungen, die Querschnitte waren vielmehr allenthalben, an Stamm, Ästen und Zweigen, mehr oder weniger kreisrund (Taf. XXII, Fig. 24).

Die Außenfläche der verästelten Gebilde wurde von einer ziemlich dicken, durchsichtigen Haut gebildet, in die zahlreiche kleinere oder

körnig trübe Masse, welche auf Sarkoderückstände zurückgeführt werden müssen.

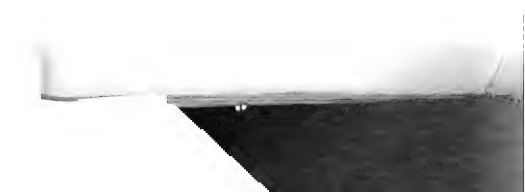
Nur das eine stielrunde, nicht gelappte Gebilde hatte den Pylomtubus zum Austritt aus dem Gehäuse benutzt, während die beiden gelappten durch eine, sonst in den Gehäusen nicht vorhandene Öffnung der Gehäusewand durchgetreten waren. Bei den letztgenannten Exemplaren war aber, das muss besonders hervorgehoben werden, ein Pylomtubus ebenfalls schon deutlich angelegt, er war jedoch von den fraglichen, flechtenähnlichen Gebilden nicht benutzt worden (Taf. XXII, Fig. 18, 23).

Im Inneren der betreffenden Gehäuse befand sich ein Weichkörper, der in allen Einzelheiten dem Weichkörper der anderen Saccamminen so sehr entsprach, dass es gewiss falsch wäre, wenn man die Saccamminen mit den eigenthümlichen verzweigten Anhängen als eine besondere Species von Saccammina sphaerica M. Sars trennen wollte. Auch die Ausbildung der Gehäuse ließ keinerlei Besonderheiten erkennen, welche die Abscheidung einer neuen Species erlaubt hätten; die Gehäuse standen auf dem Psammosphaerastadium.

Wenn man die geschilderten Gebilde als gewöhnliche Pseudopodien auffassen wollte, so würde man mit verschiedenen Beobachtungen in Konflikt gerathen, welche von anderen Forschern an lebenden Individuen anderer sandschaligen Thalamophoren angestellt werden konnten. Man müsste nämlich eine mehr oder weniger lobose Verbreitungsform für die Saccamminapseudopodien annehmen; während bei Astrorhiza von Bessels und bei Haliphysema von Ray Lankester eine spitze retikuläre Form der Pseudopodien ganz außer Frage gestellt ist. Die Beobachtungen sind in beiden Fällen mit Abbildungen belegt, die auß deutlichste zeigen, dass die von mir auf Taf. XXII, Fig. 48, 23 u. 24 wiedergegebenen Gebilde keine eigentlichen Pseudopodien darstellen können; oder man müsste annehmen, dass es sich in beiden Fällen um grundaus verschiedene Rhizopodengruppen handele; eine Annahme, die mir sehr unwahrscheinlich erscheint.

Der sonstige Bau der Astrorhiza giebt uns aber einen Schlüssel für

<sup>&</sup>lt;sup>2</sup> E. RAY LANKESTER, The structure of Haliphysema Tumanowiczii. in: Quart. journal of microscopical science. Bd. XIX. new series. p. 476—483. Vgl. auch: F. Schaudinn, Myxothoca arenilega. Diese Zeitschr. Bd. LVII. p. 24.



<sup>&</sup>lt;sup>1</sup> E. Bessels, Haeckelina gigantea. Ein Protist aus der Gruppe der Monothalamien. in: Jenaische Zeitschr. für Medicin u. Naturw. Bd. IX. p. 265—279. Seine Haeckelina gigantea ist mit Astrorhiza limicola synonym.

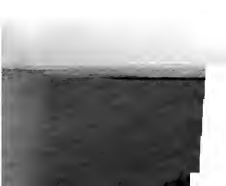
gebaut wie die Centralscheibe, sie haben ganz dasselbe Aussehen hautartiger, cylindrischer oder auch abgeplatteter Aststücke, denen kleine Steinchen und Schlickmassen aufgelagert sind, wie ich es für die verzweigten Gebilde der Saccammina beschrieben habe. Auch sie machen auf den ersten Anblick ganz den Eindruck wenig verzweigter Pseudopodien. Sie stellen aber im Unterschiede zu eigentlichen Pseudopodien mehr oder weniger konstante, wenngleich weiche, biegsame Bildungen dar, welche nicht beliebig eingezogen werden können, und selbst bei der schlechtesten Konservirung in ausgestrecktem Zustande erhalten bleiben. Auch in ihrer Achse finden sich bei konservirten Exemplaren Sarkoderückstände.

Von diesen Fortsätzen, die ich zum Unterschiede von wirklichen Pseudopodien, als »Pseudopodialröhren« bezeichnen will, laufen dann erst nach den Mittheilungen Bessels' die eigentlichen spitzen Pseudopodien aus. Meistens sind es die freien Enden der Pseudopodialröhren, welche die Pseudopodien ausschicken.

Die Pseudopodialröhren sind übrigens keineswegs auf die sandschaligen Formen beschränkt. Ich fand junge Miliolinen, welche sich auf die Bryozoe Alcyonidium gelatinosum festgeheftet und sich mit einer aus kleinen Sandpartikelchen und aus einer häutigen Unterlage bestehenden Decke allseits umgeben hatten, mit ganz denselben Fortsätzen ausgestattet. Die Sanddecke lief direkt in die Pseudopodialröhren aus 1 (Taf. XXII, Fig. 25).

Bei Saccammina werden derartige Pseudopodialröhren offenbar nur sehr vorübergehend angelegt, sonst hätte ich sie öfter vorfinden müssen. Ihr Zweck scheint mir klar auf der Hand zu liegen; es sind Sammelstätten für neue Bausteine, die das Gehäuse bei seinem Wachsthum nöthig hat. Ich wüsste nicht, wie auf andere Weise das meist übergroße Baumaterial zum Wachsthum des Gehäuses herbeigeschafft werden sollte. Die Pseudopodialröhren der Saccammina sind eine besondere Ausbildung der extrathalamen Aufspeiche-

¹ Vielleicht kommen die Pseudopodialröhren bei Imperforaten in weiterer Verbreitung vor; bei der Undurchlässigkeit ihrer Schale besitzen sie die Fähigkeit, Pseudopodien auszuschicken, in weit geringerem Grade als die Perforaten, die allenthalben durch ihre Gehäusewand hindurch Pseudopodien in großer Zahl zur Entwicklung bringen können. Es kann auf keinen Fall bestritten werden, dass die Pseudopodialröhren eine weit größere Fläche zur Pseudopodienentfaltung darbieten, als sie durch die oft sehr kleine Gehäusemündung möglich ist.



Digitized by Google

man mag das wachstnum des Saccamminagenauses leugnen wollen, und sich irgend eine besondere Fortpflanzungsart derselben ausdenken, man wird immer zugeben müssen, dass die Saccammina entweder für sich oder für ihre Brut neue Bausteine bedarf. Da nun die weitaus größte Zahl der Bausteine wegen ihrer Ausdehnung nicht in das Gehäuse hineingelangen können, müssen sie vor demselben untergebracht werden; daher die Pseudopodialröhren.

Auch über das weitere Schicksal der Pseudopodialröhren kann kaum ein Dunkel bleiben. Ich bin nämlich überzeugt, dass man die Pseudopodialröhren mit jenen kegelartigen, hornartigen oder auch röhrenförmigen Gehäuseausläufern in Zusammenhang bringen darf, die ich oben p. 464 erwähnt habe. Aus diesem Grunde habe ich auf Taf. XXII, Fig. 18, 19 u. 21 diese Auswüchse neben das eine Exemplar mit Pseudopodialröhre in der Reihenfolge aufgezeichnet, wie ich sie mir aus einander hervorgehend denke. In Fig. 49 hat sich die Pseudopodialröhre zu einem kegelförmigen Auswuchs des Gehäuses zusammengezogen, auf welchem die vorher aufgesammelten Steinchen nun mehr dichter zusammengelagert sind. In Fig. 21 ist die Zusammenziehung dieses Kegels so weit gegangen, dass die aufgesammelten Steinchen sich direkt einander berühren; es hat sich dadurch eine Steinwandung entwickelt, die sich von der des Gehäuses nur dadurch unterscheidet, dass sich keine braune Kittmasse zwischen ihren einzelnen Bausteinchen findet. hebt sich nach Behandlung mit gelbem Blutlaugensalz und Salzsäure durch seine helle Färbung außerordentlich scharf von den dunkelbraun erscheinenden älteren Gehäusepartien ab. Das weitere Schicksal dieses Kegels wurde in einer Einreihung seiner Bausteine in die aus einander weichende, eigentliche Wand des übrigen Gehäuses zu suchen sein. Ein Vorgang, der uns in dem Gehäuse der Fig. 14 a, b, c (Taf. XXI) erhalten ist, und sich aus dem Zustande der Fig. 24 (Taf. XXII) entwickelt haben mag.

Fig. 23 legt es nahe, dass zur Aufsammlung des zum Gehäusewachsthum nöthigen Baumaterials zuweilen mehrere Stellen benutzt werden können; neben einem bereits vorhandenen Gehäusehorn ist eine weitere Pseudopodialröhre von Neuem durch die Gehäusewand hindurchgebrochen. Das gewaltsame Durchbrechen der Gehäusewand findet ihr Analogon in den gewaltsamen Vorgängen, die ich für das Gehäusewachsthum der Süßwasserrhizopoden in der oben citirten Arbeit angegeben habe.



<sup>&</sup>lt;sup>1</sup> Diese Zeitschr. Bd. LII. p. 519.

Die häutige Unterlage der Pseudopodialröhren ist eine Fortsetzung der Hüllmasse. Bei dem Taf. XXII, Fig. 24 abgebildeten Exemplar konnte ich deutlich die unmittelbare Fortsetzung der Hüllschicht, welche die im Gehäuse geborgene Körpersarkode umgiebt, auf die Pseudopodialröhren hinüber verfolgen; die Pseudopodialröhren färbten sich außerdem den stofflichen Sonderheiten der Hüllmasse entsprechend in Methylgrün-Eosin tief blau. Es ist im Allgemeinen sehr schwer die Pseudopodialröhre in Zusammenhang mit der Sarkode frei zu präpariren; sie brechen nämlich außerordentlich leicht an der Stelle ihres Durchtrittes durch die Gehäusewand ab; doch kann man sich auch in solchen Fällen durch die Gestalt und durch Ausmessen der beiderseitigen Bruchflächen von der früheren Kontinuität der Hüllschicht und der Pseudopodialröhren überzeugen.

Wir kommen also zu dem Schlusse, dass die Pseudopodial-röhren nicht mit echten Pseudopodien verwechselt werden dürfen, sondern dass sie als mehr oder weniger verzweigte Verlängerungen des Weichkörpers aufzufassen sind, von denen aus erst die Pseudopodien nach allen Seiten hin ausstrahlen (Astrorhiza, Bessels). Bei meinem konservirten Material waren die früheren Pseudopodien zum Theil noch in Gestalt kleinster, im Methylgrün-Eosin roth oder graubraun (woher letztere Färbung stammt, wird im nächsten Abschnitt klar werden) gefärbter Sarkodetröpfehen vertreten; eine Gestaltungsform, die nach Verworm ihrem höchsten Reizzustande entspricht.

### 3. Die Pseudopodien.

Eben so wenig wie sich auf den Pseudopodialröhren die Pseudopodien in ihrer ursprünglichen Gestalt erhalten fanden, eben so wenig wird man wohlausgebildete Pseudopodien an der Hauptstelle der Pseudopodienentfaltung, am Hüllschichttrichter, erwarten dürfen. Immerhin glaube ich auf das Verhalten der durch den Trichter hervorgetretenen Sarkodemasse näher eingehen zu müssen, weil sich einmal ein durchgreifender Unterschied zwischen der inneren Körpersarkode mit Hilfe der Methylgrün-Eosin-Färbung herausstellte, und weil die vorgefundenen Verhältnisse fernerhin mir trotz des Reizzustandes, in welchem sie fixirt worden sind, einen Schluss auf die ursprüngliche Anordnungsweise der Pseudopodien zu gestatten scheinen.

Was den ersten Punkt anlangt, so müsste es auffallen, dass die aus dem Pylomtrichter ausgeschiekten Pseudopodienmassen zum größten Theil nicht, wie man hätte erwarten sollen, wie die übrige Sarkode roth gefärbt waren, sondern nach der Färbung in einem fahlen Grau oder Grauhraun erschienen. In diesem fahlen Grau leuchteten nur

mäßig gestaltete Gebilde bervor.

Wie aus dem Abschnitte über die übrige Körpersarkode hervorgehen wird, darf man die rothgefärbten Kugeln für Protoplasma ansehen, das sich im höchsten Reizzustande kugelig zusammengezogen hat; die grungesarbten Substanzen sind unstreitig aufgenommene Schlick- und Detritusmassen, wie ebenfalls der weitere Verlauf dieser Arbeit mit voller Sicherheit darthun wird. Es harrten somit nur noch die grau oder graubraun gefärbten Partien einer Erklärung. Ehe ich diese aber gebe, möge eine genauere Beschreibung der aus dem Trichter hervorgetretenen Sarkodemasse erlaubt sein. Sie stellt sich auf Schnitten (Taf. XXII, Fig. 76 und 79) wie ein Fächer dar, dessen, von der Austrittsöffnung nach der Peripherie hinstrahlenden Rippen von besonders stark hervortretenden Protoplasmasträngen gebildet werden. Eine Untersuchung mit etwa 500facher Vergrößerung reicht schon aus, um zu erkennen, dass diese Protoplasmastränge aus einem feinen Netzwerke bestehen, dessen einzelne Maschen in distaler Richtung sehr in die Länge gezogen sind. Auch die Partien zwischen den besonders ausgeprägten Strängen, oder, um in dem Bilde zu bleiben, die Fachwerke des Fächers, werden durch ein feines Netzwerk ausgefüllt, das aber mehr oder weniger rundlich oder polygonal gestaltete Maschen zeigt und keine Längsstreckung derselben erkennen lässt. Die Peripherie des Fächers ist mehr oder weniger ausgebuchtet, wobei die zwischen zwei Buchten stehengebliebenen Spitzen häufig in feinere Fäden ausgezogen sind. Die letzterwähnten Fäden dürfen wohl als direkte Überreste der einstmals viel länger ausgezogenen Pseudopodien angesehen werden. Sie sind aus kleinen Tröpfchen, Reiztröpfchen von 0,00298-0,00477 mm zusammengesetzt und stark roth gefärbt. Der ganze tibrige aus einem Netzwerk bestehende Fächer muss aber augenscheinlich als das Verschmelzungsprodukt aller vordem ausgeschickten Pseudopodien angesehen werden. In dieser Beziehung mag ein halbmondförmiger Spalt, der sich auf dem in Fig. 76 abgebildeten Schnitte eine kurze Strecke oberhalb des Ausgangspunktes des Fächers fand, eine Anschauung geben. Man kann ihn über mehrere Schnitte hinaus verfolgen und wird so zu der Anschauung geführt, dass hier ein besonderes Astbuschel von Pseudopodien sich noch nicht völlig mit dem Gros der anderen Pseudopodien vereinigt hat.

Das geschilderte Sarkodenetzwerk ist der optische Ausdruck einer typischen Wabenbildung. Wenn auch die meisten der Waben bedeutend größer sind - sie erreichen einen größten Durchmesser von



0,008495 mm — als die Bürschlischen Elementarwaben, so sind doch viele von ihnen, ohne sonstige Unterschiede aufzuweisen, von unmessbarer Kleinheit, so dass hierdurch die Verbindung zu den Bürschlischen Waben hergestellt ist. Mit einiger Sicherheit konnte ich noch Waben bis zu einer Kleinheit von 0,00420 mm Durchmesser feststellen. Es finden sich alle Übergänge von den großen zu den kleinsten Waben, so dass sich ein principieller Unterschied zwischen den verschieden großen Waben nicht feststellen ließ. Bei größeren Waben waren die einzelnen Wabenwände oft außerordentlich deutlich zu erkennen.

Die langgestreckte Form, welche die Maschen der Hauptäste auszeichnet, ist jedenfalls auf den Zug zurückzuführen, welchen der Sarkodeleib auf die Pseudopodien ausübte, um sie vor den schädigenden Einstüssen der Konservirungsstüssigkeit zu retten. Bürscüll hat durch Zerrung von besonders zähen Ölseifenschaumtropfen eine ganz ähnliche Längsstreckung der sonst mehr rundlichen Schaumwaben erzielt und diese langgestreckten Waben bereits mit, unter ähnlichen Zerrungen stehenden, lebenden Waben des Protoplasmas verglichen 1.

Eine auffallende Ähnlichkeit besteht zwischen dem Aussehen des beschriebenen Pseudopodienfächers und dem gelegentlichen Aussehen der Sarkode vieler oder vielleicht gar aller Polythalamien an den Orten, wo die Sarkode von einer Kammer in die andere übertritt. Auch hier habe ich bei Rotalia Becarii, Pulvinulina Menardii, Truncatulina lobatula und bei den Globigerinen eine fibrilläre Struktur der fächerförmig sich in die nächste Kammer ausbreitenden Sarkode gefunden; auch hier mag der Zug des während der Konservirung in die inneren Kammern zurtickziehenden Weichkörpers an der Erscheinung Schuld sein. An Stelle der fächerförmigen Ausbreitung der Fibrillen findet sich bei den genannten Formen manchmal eine knopfförmige Schleifenbildung derselben, wie sie Bürschli2 zuerst bei Peneroplis. Calcarina und einer Verneuilina gesehen hat, und wie von mir demnach für die obengenannten Formen bestätigt werden kann. Bürschli erklärt die Erscheinung dadurch, dass im Momente der Fixirung eine lebhafte Protoplasmaströmung nach den Nachbarkammern stattgefunden habe, so dass also auch durch Vorsließen, nicht bloß durch Zug, ein fibrilläres Aussehen der Waben zu Stande kommen soll.

Die Waben im Pseudopodienfächer meiner Saccammina waren immer so an einander geordnet, dass ihre Kanten durch viele Waben

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup> O. Bütschli, Untersuchungen über mikroskopische Schäume und das Protoplasma. Leipzig 4893. p. 33 u. 66. Taf. I, Fig. 9.

<sup>&</sup>lt;sup>2</sup> O. Bürschli, Kleine Beiträge zur Kenntnis einiger mariner Rhizopoden. Morphologisches Jahrbuch, Bd. XI. 4886, p. 88.

verwechselt werden dürsen. Ob dieses fadige Aussehen ein optisches Trugbild ist oder ob es sich hier um wirkliche Fäden, etwa Stützfäden der ursprünglichen Pseudopodien handelt, vermag ich nicht zu entscheiden, da meine Schnitte bei aller Dünne, die ich zu erreichen vermochte, zur klaren Beurtheilung dieser Frage immer noch zu dick aussielen.

Wenn es sich hier um wirkliche Fibrillen handeln sollte, so müsste weiter die Annahme gemacht werden, dass jede solche Fibrille von einem leichter flüssigen Protoplasma umgeben gewesen sei, nämlich von demjenigen Protoplasma, welches durch seine Verbindung mit den Umkleidungsplasmen anderer Fibrillen die Wabenstruktur zuwege gebracht habe. Die Fibrillen würden bei einem solchen Verhalten die Rolle von Achsenfäden innerhalb eines leichtflüssigen Rindenplasmas spielen 1. Vielleicht ist dieses Rindenplasma in Gestalt der roth gefärbten Sarkodetropfen konservirt.

Deutlicher zu erkennen waren dagegen mehr oder weniger kugelige bis längliche grau oder graubraun gefärbte Körperchen von höchstens 0,00072 mm Durchmesser, welche überall in die Wände des Wabenwerkes eingesenkt waren, und aus diesem Grunde auch den eben besprochenen Fibrillen anzuliegen oder in sie eingebacken schienen.

Diese Körperchen, welche ich als Pseudopodienkörperchen bezeichnen will, sind Schuld daran, dass der größte Theil des Pseudopodienfächers nach Methylgrün-Eosinfärbungen in dem rauchartigen Dunkelgraubraun erscheint, das gegen die Rothfärbung der Leibessarkode so scharf absticht und einen Vergleich der aus dem Hülltrichter hervortretenden Pseudopodienmasse mit einem in Thätigkeit begriffenen Krater geradezu herausfordert.

Die Pseudopodienkörperchen sind bei Saccammina nach meinen Untersuchungen für die Pseudopodien charakteristisch und einzig allein auf sie beschränkt; es liegt kein Grund vor, daran zu zweifeln, dass sie mit jenen Körperchen identisch sind, die man auf den langen spitzen Pseudopodien lebender mariner Thalamophoren sehr vielfach hin und her wandern sieht<sup>2</sup>.

¹ Die oben von mir ausgesprochene Muthmaßung, die ohne fremde Beeinflussung allein von den vorliegenden Befunden ausging, findet durch Beobachtungen an lebendem Material, welche M. Schultze und Bütschli anstellten, und welche beide Forscher, ebenfalls unabhängig von einander, zu ganz ähnlichen Vermuthungen bewogen, nachträglich eine willkommene Stütze. Vgl. O. Bütschli, Mikrosk. Schäume (oben cit.) p. 68. Die gleiche Vermuthung bei Schaudinn, Myxotheca arenilega. Diese Zeitschr. Bd. LVII. p. 24.

<sup>2</sup> Das Wandern von Körperchen wurde auch von Schaudinn auf den Pseudopodien der Myxotheca arenilega bephachtet. Diese Zeitschr. Bd. LVII. p. 24.



Über ihre chemische Natur kann ich leider keine Aussage machen; ihre bräunliche Färbung kommt ihnen wohl auch im Leben zu; wenigstens zeigten sie dieselbe konstante Färbung auch in Pikrokarminpräparaten und in allen anderen mit sonstigen Farbstoffen behandelten Weichkörpern.

## 4. Die übrige Körpersarkode.

Es soll in diesem Abschnitte die Körpersarkode abzüglich der schon besprochenen Pseudopodien, Hüllmasse und der erst später zu behandelnden Kerne eine eingehendere Besprechung erfahren. Es muss hier aber schon vorausgeschickt werden, dass der Bau der Körpersarkode auf den verschiedenen Altersstufen der Thiere ein einigermaßen verschiedener war, doch so, dass der eine Zustand des Weichkörpers durch alle wünschenswerthen Übergänge mit den anderen Zuständen desselben in Verbindung stand. Da dieser Wechsel der Zustände des Weichkörpers mit einer Strukturänderung des Kernes mehr oder weniger Hand in Hand geht, so werde ich auf die angedeuteten Verhältnisse erst nach Besprechung des Kernes näher eingehen können. Hier soll nur vorläufig eine Beschreibung des Weichkörpers in der Formgestaltung folgen, wie sie dem in normaler Lebensthätigkeit abgetödteten Thier zu entsprechen scheint, und wie sie den weitaus meisten der von mir untersuchten Thieren zukam.

Mit Pikrokarmin, Hämatoxylin, Safranin oder anderen Anilinfarben gefärbt, und in toto aus dem Gehäuse herauspräparirt erscheint die ganze Sarkode als eine stark gefärbte äußerst dichte Masse, welche keinerlei bestimmte Differenzirung erkennen lässt, mit einziger Ausnahme etwa vorhandener besonders stark gefärbter Kugeln, welche meist gegen die Hüllhaut hin größer zu werden pflegen, und die durch ihre Färbung und ihre Gestalt leicht in Gefahr laufen könnten, für Kerne gehalten zu werden. Es sind dies besondere Ansammlungen von Sarkode, die als Reizprodukte der Konservirung und des Einfangens aufgefasst werden müssen.

Diese Reizkugeln, wie ich die Sarkodederivate der Einfachheit halber nennen will, treten da am häufigsten auf, wo die meisten Sarkodeperlen durch die Hüllhaut nach außen getreten sind, sie fehlten aber bei den meisten meiner Exemplare, bei denen die Hüllschicht in ihrem ganzen Umfange unversehrt geblieben war, gänzlich.

Bei den letztgenannten Exemplaren, die also unstreitig für die bestkonservirten gelten müssen, erzielt man durch die vorgenannten Färbe-

 $^{1}$  Ich bin überzeugt, dass derartige Verwechslungen schon öfter stattgefunden haben.

stärker oder weniger stark gefärbter Massen, die ohne unterscheidbare Kontouren in einander übergreifen.

Anders ist es bei Behandlung der Schnitte mit dem von mir seiner Zeit angegebenen Methylgrun-Eosingemisch. Bekanntlich hat diese Färbemischung die Eigenschaft Protoplasmamassen roth, unorganische Schlammmassen dagegen grun zu färben.

Dieser Eigenschaft zufolge löst sich die verwirrende Eintönigkeit, welche die früheren Methoden lieferten, und welche selbst sehr dünne Schnitte, durch einen etwa mit Hämatoxylin und Eosin, oder Borax-karmin und Hämatoxylin gefärbten Weichkörper nicht zu klären vermochten, in ein äußerst scharfes, das Auge des Beschauers anziehendes, Mosaikbild auf.

Ich kann für das Aussehen, welches derartige Schnitte darbieten, keinen treffenderen Vergleich finden als den mit feinen Schliffen eines, aus grüner Grundmasse und rothen Einlagerungen sehr regelmäßig zusammengesetzten Marmors. Die rothen Einlagerungen würden der roth gefärbten Sarkode entsprechen, die grün gefärbte Grundmasse besteht aus Schlickballen, welche als Nahrung bergende Substanzen in die Sarkode aufgenommen worden sind.

Die grun gefärbten Schlickmassen bestehen weiterhin aus sehr unregelmäßig geformten und sehr regellos zusammengeworfenen Einzeltheilen, unter denen hier und da, vereinzelt, oder bei manchen Exemplaren auch in größerer Menge (Taf. XXIV, Fig. 82), mehr oder weniger kugelige bis ellipsoïde Gebilde von sehr verschiedener Größe, auffallen. Die ganze Grundmasse bildet hiernach keinen zusammenhängenden, kompakten Bestandtheil des Schnittes, sondern ist vielmehr mannigfach zerrissen und zerklüftet; sie ist nicht gleichmäßig grün gefärbt, sondern sieht wie mit grüner Farbe willkürlich besprengt aus. Die zuletzt erwähnten Kugeln, die ich als Schlickkugeln bezeichnen will, zeigen bei stärkerer Vergrößerung ein etwas durchscheinendes Aussehen, wodurch es kommt, dass man meistens kleine Quarzsplitter, Stücke von Diatomeenpanzern oder andere Beimengungen des gewöhnlichen Schlickes in ihnen durchschimmern sieht. Auch in den übrigen, unregelmäßig zusammengescharten, grun gefärbten Schlickpartien finden sich kleine Quarzsplitter, Sprengstücke von Muschelschalen, Echinodermenstacheln, ausgeschlüpfte Eihüllen, Diatomeenpanzer, Bruchstücke von Spongiennadeln und was sonst Alles noch an Kleinresten von der See zertrummerter thierischer, pflanzlicher oder auch anorganischer fester Gefüge, ohne Nahrungswerth, in gewöhnlichem Schlickboden vorkommen mag.

Man darf übrigens keinenfalls annehmen, dass die Schlickkugeln



bildet würden; der Schlick wird vielmehr oft schon von Anfang an in Kugel- oder Rotationsellipsoïdenform in den Weichkörper eingeführt. Das scheint mir einmal aus dem Umstand hervorzugehen, dass sich Schlickkugeln oft schon am äußersten Rande eines Pseudopodienfächers nachweisen lassen, an einer Stelle also, zu der sie kaum durch die Kontraktion des Weichkörpers (bei der Abtödtung) verschlagen worden sein können. Weiterhin aber hat Bürschli bei einer lebenden Gromia Dujardinii M. Schultze die großen braunen Körper, »welche schon M. Schultze wegen ihrer großen Resistenz gegen verschiedene Reagentien auffielen«, nicht nur innerhalb des Gehäuses, sondern auch vor demselben an dem Orte, wo die Pseudopodien aus der Schalenmündung austreten, aufgefunden<sup>2</sup>. Die großen braunen Körper sind aber nichts weiter als unsere Schlickkugeln.

Man braucht sich nur einmal eine kleine Schlickprobe unter dem Mikroskop genauer anzusehen, um zur Überzeugung zu kommen, dass ganz dieselben Schlickkugeln auch im freien Schlicke vorkommen. Ja man kann die Schlickkugeln, die man in einem freien Schlickpräparate auffindet, dadurch der Zahl nach vermehren, dass man das Deckgläschen unter gelindem Drucke in beliebiger Richtung über die losen Schlickmassen hin und her bewegt; es bilden sich dann eine große Zahl von neuen Schlickkugeln. Die Schlicksubstanz eignet sich, kurz gesagt, außerordentlich zur Bildung von kleinen Kugeln; so kommen einmal Schlickkugeln schon außerhalb der Thiere im freien Schlicke zu Stande durch Bewegungen, die sowohl vom Wasser herrühren können, als sie eine Folge von Umwälzungen sein können, die durch die Ortsveränderung anderer Schlickbewohner, Würmer, Ophiuriden etc. etc. verursacht sind. Auf der anderen Seite aber bilden sich auch diese Schlickkugeln erst im Inneren des Saccamminakörpers durch die Verschiebungen, welche die anfänglich losen Schlickmassen bei ihrer Ausnutzung durch den Weichkörper erfahren. Es ist eben nur Bewegung zu ihrer Bildung erforderlich.

Besonders auffallen muss es, dass noch lebende oder wenigstens noch in Verwesung begriffene organische Substanzen innerhalb der grüngefärbten Schlickmassen außerordentlich selten sind. Man sollte doch gerade solche organische Substanzen in den Schlickmassen in größerer Menge vermuthen, da der Gedanke auf alle Fälle sehr nahe liegt, die Schlickmassen seien bloß des Reichthums an verwesenden oder auch des Reichthums an lebenden, organischen Substanzen wegen



<sup>&</sup>lt;sup>1</sup> Bütschli, Mikrosk. Schäume u. Protopl. p. 70 (cit. hier p. 494).

<sup>&</sup>lt;sup>2</sup> cf. im genannten Werke. Taf. I, Fig. 4.

zurück, dem Schlicke an sich Nährwerth beizulegen und sucht diesen in den, ihm in der Regel beigemengten, organischen Substanzen. Diese sind aber, wie gesagt, außerordentlich spärlich. Sie kommen sowohl in den unregelmäßig zusammengeworfenen Schlickmassen als in den Schlickkugeln und Schlickellipsorden vor; so dass ein Unterschied in der Komposition von Kugeln, Ellipsorden und den unregelmäßigen Schlickmassen sich nicht konstatiren ließ. Die organischen Substanzen sind durch ihre Blau-¹ oder Rothfärbung innerhalb der grüngefärbten Schlickmassen leicht kenntlich.

Dieselbe Übereinstimmung zeigte sich auch in dem sonstigen Verhalten der bloß der Gestalt nach verschiedenen Schlickmassen. Im ungefärbten Zustande tragen sie die Farbe des Schlickes, die sich aber unter dem Mikroskope durch die durchscheinende Beleuchtung etwas aufhellt, und so von schwärzlich Braun oder schwärzlich Grau, in ein helles Grau oder Graubraun umgewandelt wird. Sie besitzen eine ganz außerordentlich große Resistenzfähigkeit gegen Säuren und Alkalien, selbst wenn diese koncentrirt auf sie einwirken. Man kann nach Einwirkung dieser Reagentien, welche selbst mehrere Tage hindurch währen kann, kaum irgend welche Veränderung an den Schlickkugeln wahrnehmen, nur einzelne schienen etwas geschrumpft zu sein. Unter denselben Umständen ist natürlich von der Sarkode, in welche sie eingelagert waren, keine Spur mehr zurückgeblieben. Würden wir also auch dem Unterscheidungsvermögen der Methylgrun-Eosinmischung misstrauen, so würde doch schon die Widerstandsfähigkeit der beschriebenen Massen eine protoplasmatische Zusammensetzung oder auch nur einen größeren Reichthum an protoplasmatischer Substanz vollständig ausschließen; ich hebe dies besonders hervor, weil CARTER die kugelig oder ellipsoïd gestalteten Schlickmassen für Fortpflanzungskörper gehalten hat (cf. p. 563), und weil die Färbbarkeit, welche die Schlicksubstanzen bei Behandlung mit Karminfarbstoffen mit der Sarkode theilen, die Annahme einer protoplasmatischen Natur zugelassen hätte.

¹ Wie ich in meiner ersten Mittheilung über die Methylgrün-Eosin-Färbung hervorgehoben habe, färben sich verwesende Protoplasmamassen je nach dem Grade ihrer Zersetzung blau oder grün. Diese Eigenthümlichkeit tritt jedoch nach meinen neueren Erfahrungen erst auf einem sehr späten Stadium der Verwesung ein; auf den früheren Stadien reagiren die verwesenden Massen, wie die lebend abgetödteten roth. Es kann daher bloß eine ausgesprochene Blau- oder Grünfärbung als sicherer Beweis einer abgestorbenen Substanz gelten; dagegen darf nicht jede Rothfärbung für den Nachweis einer lebenden Substanz angesehen werden.

In die grün gesprenkelte Grundmasse eingelagert ist, wie bekannt, die Sarkode, welche im Methylgrün-Eosin-Gemisch eine grellrothe Färbung angenommen hat. Auf den Schnitten erscheinen die einzelnen Sarkodepartien meist von einander getrennt; oft ziehen aber auch feine Verbindungsbrücken von dem einen Sarkodetheil zum anderen. Die Isolirung einzelner Sarkodeantheile könnte die Vermuthung aufkommen lassen, dass sich auch in meinem Saccammina-Material die Sarkode im Reizzustand der Tropfenbildung befinde. Dies ist aber keineswegs der Fall. Schon die Form, welche die einzelnen Sarkodetheile angenommen haben, widerspricht der Annahme einer Tropfenbildung. Die Sarkodeinseln sind nämlich keineswegs kreisrund oder doch rundlich, sondern sind im Gegentheil vielfach ausgezogen und gelappt; handförmige Gestaltung ist nicht selten. Es herrschen mit einem Worte Formen vor, die der Annahme einer fortgeschrittenen Tropfenbildung direkt entgegenstehen.

Eine Komposition auf einander folgender Schnitte führt dann auch zu dem Ergebnisse, dass die Sarkode sich wie das Gerüstwerk eines Schwammes innerhalb der sie umgebenden Hüllmasse verbreitet. Die auf den Schnitten auftretenden Sarkodeinseln entsprechen den Durchschnitten der einzelnen Balken; eine Verfolgung derselben Insel auf mehreren Schnitten beweist, dass eine vollständige allseitige Isolirung eines Sarkodetheils in normalen Fällen nie stattgefunden hat, sondern dass alle Sarkodepartien mit einander zu einem Gerüstwerk vereinigt sind.

In den Lücken dieses Gerüstwerkes finden sich in der Regel die bereits behandelten Schlickmassen eingebettet; doch giebt es, wie wir noch (p. 555 u. 556) sehen werden, Weichkörper, welche den größten Theil der Schlickmassen oder sogar alle Schlickmassen nach außen geworfen haben. Solche Weichkörper sind in hervorragendem Grade dazu geeignet, ein überzeugendes Bild von der geschilderten Anordnungsweise der Sarkode zu liefern.

Am besten lässt man einige in Methylgrün-Eosin gefärbte Weichkörper, nachdem sie in Xylol übergeführt worden sind, austrocknen; man erhält so Semper'sche Präparate, die zum Studium dieser gröberen Strukturverhältnisse recht empfohlen werden können. Die auch im trockenen Zustand noch roth erscheinenden Weichkörper geben durch den Grad ihrer Röthung ihre Armuth oder das gänzliche Fehlen von Schlickmassen zu erkennen. Man sucht sich desshalb einen recht roth gefärbten Weichkörper aus, und löst die Hüllschicht, welche den Einblick in den Weichkörper unmöglich machen würde, ohne weitere Schwierigkeiten von dem Präparate ab oder man zerbröckelt auch nur einen

Zeitschrift f. wissensch. Zoologie. LVII. Bd.

33

mehr der Weichkörper oder dessen Theilstücke darbietet, ist das auf Taf. XXII, Fig. 39 abgebildete; ein reich verzweigtes Gerüst, das im trockenen Zustand auch ganz wie ein festes Skelett aussieht, so dass die Ähnlichkeit mit einem Schwammgerüst sich bei solchen Trockenpräparaten noch steigert.

Es ist natürlich für die Sempen'schen Präparate Oberflächenbeleuchtung erforderlich; man erhält dann aber auch Beleuchtungseffekte und Schattenwürfe, welche viel tiefere, sicherere Einblicke in den Verlauf des Balkenwerks gestatten, als sie bei Kanadabalsampräparaten möglich wären.

Im Übrigen wechselt der Habitus der Sarkodeanordnung in den einzelnen Exemplaren sehr. Es hängt dieser Wechsel mit dem Reichthum des Weichkörpers an aufgenommenen Schlickmassen zusammen; je mehr Schlickmassen den Weichkörper erfüllen, desto breiter und massiger sind in der Regel die Sarkodebalken. Da, wo wenig Schlickmassen liegen, wie dies in den centralen Theilen des Weichkörpers häufiger vorkommt, ist zwar das Balkenwerk oft ein außerordentlich dichtes, die einzelnen Balken sind aber nur ganz außerordentlich dunn und fein. Sie können so fein werden, dass sie in Folge des später zu erörternden Aufbaues der Sarkode aus homogener Grundmasse und kleinen Wabenkörperchen mit Spaltpilzfäden eine sehr unangenehme Ähnlichkeit erlangen. Die Ähnlichkeit ist eine so treffende, dass ich lange im Zweifel war, ob nicht Spaltpilze wirklich vorlägen - man müsste dann aber auch, wie aus meinen späteren Mittheilungen hervorgehen wird, die ganze übrige Sarkode als ein Gemisch aus homogenem Plasma und aus Spaltpilzen ansehen; eine Auffassung, welche mit der Granulatheorie Altmann's zusammenfallen wurde, der ich aber in keiner Weise das Wort reden möchte.

Die gegebene Schilderung von der Anordnung der Sarkode bei Saccammina darf natürlich nicht mit einer Elementarstruktur des Protoplasmas verwechselt werden. Fernerhin muss davor gewarnt werden, eine gleiche Anordnung der Sarkode auch für die anderen Foraminiferen anzunehmen. Obgleich ich nämlich über ein ziemlich reichhaltiges Foraminiferen-Material (darunter das Material der Plankton-Expedition) verfüge und dieses zum Theil schon eingehenden Untersuchungen unterzogen habe, bin ich weder bei kalkschaligen, noch bei polythalamen sandschaligen Formen jemals wieder auf eine gleiche Anordnung der Sarkode getroffen. Keine der genannten Formen waren aber auch in dem Grade mit Schlickmassen erfüllt, wie gerade Saccammina; ich glaube nämlich, dass die schwammgerüst-

ähnliche Ausbreitung der Sarkode mit dieser massenhaften Aufnahme von Schlickmassen in ursächlichem Zusammenhange steht. Es liegt auf der Hand, dass durch die geschilderte Ausbreitungsweise ein möglichst inniger Verkehr zwischen den Sarkodetheilen und den aufgenommenen Schlickmassen ermöglicht wird, ohne dass dabei der Sarkodeleib allzu sehr in kleinste Theile aus einander gedehnt wurde. Wenn die Schlickeinlagerungen, wie dies sonst meistens der Fallist, in lauter einzelnen kleinen Vacuolen untergebracht würden, so könnte nothwendig die geringe Menge der Sarkode nur sehr dunnwandige Kammern bilden, die ganz von Schlickmassen erfüllt sein müssten. Die specifische Schwere und der Umfang solcher Schlickeinlagerungen würden dabei leicht die animalischen Lebensäußerungen der Sarkode erschweren oder gar beeinträchtigen können. Es ist also nach meiner Auffassung in letzter Instanz der Drang der Sarkode gewesen, in dem stärkeren Verbande einer mehr zusammenhängenden Gerüstanordnung die Herrschaft über die aufgenommenen Schlickmassen zu behalten, welcher zur beschriebenen Anordnung der Sarkode geführt hat. Je stärker die Stränge sind, zu denen die Sarkode sich vereinigt, desto ausgiebigere Kraftäußerungen werden dem Weichkörper möglich sein.

Die Anordnung des Sarkodebalkenwerkes hat man sich natürlich als eine stets veränderliche vorzustellen, die an keine festen Formen gebunden ist. Dies geht schon daraus hervor, dass kongruente Schnitte von verschiedenen Weichkörpern sich nur im Ganzen ähnlich sehen, sich nie aber in Anordnung der Balken und Vertheilung der Schlickmassen vollständig gleich verhalten. Es ist überdies eine Veränderlichkeit der Sarkodevertheilung schon wegen der auch sonst überall auftretenden Beweglichkeit des Rhizopodenprotoplasmas von vorn herein nicht zu bezweifeln. Balken werden sich durch Zustrom von anderen Balken her verdicken können; andere werden durch Abströme sich verdünnen und schließlich gar reißen, um von ihren Ursprungsästen eingezogen zu werden. Neue Zweigäste werden durch die Schlickmassen hindurchtreten können, um sich mit Balken zu vereinigen, die ihnen auf diesem Wege begegnen etc.

All diese Bewegungen werden unter dem Schutze der Hullschicht vor sich gehen, die bei Saccammina vielleicht gerade desshalb eine besonders kräftige Ausbildung erfahren hat, weil die Sarkode zur Bewältigung der Schlickmassen noch eines weiteren festen Haltes bedarf.

Saccammina scheint durchaus dem Leben im Schlicke angepasst zu sein, so dass sich die Besonderheiten ihres Baues nicht allzu schwer verstehen lassen.

Bei den weitaus meisten Exemplaren ließ sich eine sichere Unter-

nehmen <sup>1</sup>. Bei manchen dagegen war, wie schon angedeutet, eine Zonenbildung dadurch veranschaulicht, dass das Balkenwerk in den centralen Partien des Weichkörpers viel schmächtiger, aber dafür bedeutend dichter war als in den peripheren Körpertheilen; in solchen Fällen waren die Hauptmengen des Schlickes in den großen peripheren Lückenräumen des Sarkodegerüstes untergebracht, und es fanden sich nur sehr spärliche Schlicktheile zwischen den zärteren Ästchen des Körpercentrums (Taf. XXIV, Fig. 79 Sth). Aber selbst da, we die Schlickmassen bis zum Körpercentrum vordrangen, war nicht zu verkennen, dass in der Körperperipherie ihre Anhäufung reichlicher war als in der Mitte. Es darf daher gesagt werden, dass bei Saccammina eine scharf durchgeführte Zonenbildung der Sarkode in der Form, dass nur ganz bestimmte Theile derselben Nahrung aufnehmen könnten, nicht vorliegt, dass aber in der Regel die peripherischen Sarkodetheile weit mehr Schlickmassen aufnehmen als die centralen. Dass diese Regel jedoch nicht immer gilt, beweist der Centranschnitt Fig. 77 auf Taf. XXIV; auf diesem Schnitte sind gerade in den centralen Körpertheilen besonders viel Schlickmassen aufgespeichert, doch bietet, wie gesagt, der Schnitt einen seltenen Ausnahmefall.

Da, wo die Sarkodebalken an die Hüllschicht anstoßen, sind sie in der Regel zu einer gemeinsamen Wand, welche der Hüllschicht dicht anliegt, zusammengeflossen. Die Breite dieser Wand wechselt ungemein; es hängt ihre Stärke wohl einfach von der Massigkeit der Balken ab, welche gerade zu ihrer Bildung zusammengeflossen sind. Manchmal fehlt diese Sarkodewand aber auch über größere Strecken gänzlich, so dass an solchen Stellen die Schlickmassen bis direkt an die Hüllschicht herantreten.

Ob dies Verhalten ein ursprüngliches, im Leben der Saccammina wirklich vorkommendes ist, dürfte allerdings bezweifelt werden; es könnte dadurch zu Stande gekommen sein, dass sich die Sarkodebalken bei der Konservirung von der stark gewordenen Hüllschicht zurückgezogen und dabei die Schlickmassen an der Wand zusammengedrängt haben. Es muss aber derselbe Vorgang des Zusammendrängens von Schlickmassen unter gleichzeitigem Rücktritte der Sarkode von der Hüllschicht, auch von lebenden Thieren in Scene gesetzt werden können, wie man aus den später, nach Schilderung der Kerne, zu besprechenden Defäkationsvorgängen schließen muss; bei der zähflüssigen

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup> Auch Myxotheca arenilega ließ nach Schaudinn eine Sonderung von Ekto- und Entoplasma nicht zu. Diese Zeitschr. Bd. LVII. p. 28.

Beschaffenheit der Hüllschicht sind derartige Vorgänge ja auch für lebende Thiere wohl verständlich.

Auch der Kern ist in den weitaus meisten Fällen von einem Mantel zusammengeflossener Sarkode umgeben. Abweichungen derselben Art, Herantreten der Schlickballen bis zur Kernmembran, sind sehr selten, kommen aber ebenfalls vor. Man muss sich zur Erklärung solcher Verhältnisse immer vergegenwärtigen, dass das Protoplasma mariner Rhizopoden in allen seinen Theilen eine außerordentlich große Selbständigkeit besitzt, wie aus den Mittheilungen BESSELS', den Untersuchungen Verworn's u. A. unzweifelhaft hervorgeht, so dass selbst längere Zeit isolirt, mit dem Kern nicht in Bertihrung gewesene Sarkodetheile in die aktiv lebende Suhstanz wieder aufgenommen werden können, ohne Schaden gelitten zu haben. Indessen soll hier keineswegs die gelegentliche schädliche Wirkung der Reagentien ganz in Abrede gestellt werden; ich halte es nur nicht für absolut ausgeschlossen, dass nicht Schlickmassen gelegentlich auch einmal bis dicht an die Kernmembran heranrticken können. Selbstredend wird dies nie von allen Seiten auf einmal geschehen, so dass der Kern mit der Sarkode immer in Verbindung bleibt; daher liegt auch selbstverständlich der Kern in meinen Präparaten niemals gänzlich innerhalb der Schlickmassen selbst. Es treten immer stärkere oder weniger starke Sarkodebalken an ihn heran.

Was nun die feinere Struktur der Sarkode selbst anlangt, so kann bei geringer Vergrößerung (70-400) schon leicht festgestellt werden, dass sie allenthalben von kleinen Vacuolen durchsetzt wird. Diese Vacuolen sind in ihrer Größe recht schwankend und lassen bei der manchmal sehr verzerrten Form, die sie vielleicht erst nachträglich bei der Konservirung angenommen haben, ihren Durchmesser nur schlecht berechnen, doch mag nach Abzug der meist größeren verzerrten Vacuolen ein Durchmesser von 0,0072 bis 0,04043 mm das richtige Maß darstellen. Die Vacuolen sind auf den Schnitten (Taf. XXIV, Fig. 77, 78, 83 und 89) als helle Kreise innerhalb der roth gefärbten Sarkodemasse kenntlich. Es darf nicht unerwähnt bleiben, dass sich innerhalb dieser Vacuolen auch gelegentlich kleine Schlickpartien befinden, was bei der allseitigen Beweglichkeit der Sarkode nicht verwundern kann. Bei dem Zusammenfließen verschiedener Sarkodeäste können ja leicht kleinere Schlickpartien mit eingeschlossen werden. Doch darf nicht jeder Fall, wo auf einem Schnitte ein Schlickballen rings von Sarkode umgeben wird, in diesem Sinne gedeutet werden; es kann sich ja in solchen Fällen anstatt um eine Vacuole um den Durchschnitt eines gewöhnlichen Kanals handeln; so liegen z. B.

die Schlicktheile (Sth) der Fig. 79, Taf. XXIV nicht in Vacuolen sondern in Spalträumen des Sarkodegerüstes, wie die hier nicht wiedergegebenen, anstoßenden Schnitte beweisen. Die weitaus meisten Vacuolen lassen keinerlei Einlagerungen erkennen.

## 5. Wabenstruktur der Sarkode.

Bei Anwendung von Immersionen 1 (1000—1500 facher Vergrößerung) lösen sich die rothgefärbten Vacuolenwände meist in ein sehr deutliches Maschenwerk von kleinsten Waben auf. Die Eosinfärbung lässt gar keinen Zweifel aufkommen, dass es sich hier wirklich um Waben handelt und nicht etwa um ein reich verfilztes Fadenwerk. Bei vielen Waben lassen sich nämlich die stark roth gefärbten Wandungen in jeder Raumrichtung klar erkennen, nämlich da, wo keine der Wandungen direkt senkrecht zur optischen Beobachtungsebene steht. Ich konnte Waben bis zu einem Durchmesser von 0,0006 mm messen, die meisten entzogen sich durch ihre Kleinheit oder durch ungünstige Lage jeder Messung. Es handelt sich hier demnach um die Bürschlischen Elementar waben.

An manchen Vacuolenwänden ließ sich jedoch eine Wabenstruktur nicht erkennen. Einerseits war hier öfter die sonst so deutliche Wabenstruktur durch eine vollständig homogene, stark gefärbte Wand vertreten. Es fehlte also an solchen Stellen jede Wabenstruktur gänzlich, wenn man nicht die Vacuole selbst als Wabe auffassen will.

In anderen Fällen dagegen waren deutlich erkennbare, perlschnurartig an einander geordnete, länglich spindelförmige Körperchen die Vertreter der Wabenstruktur an den Vacuolenwänden. Die Körnchen, die ganz außerordentlich klein waren, hatten sich öfters zu größeren Körperchen vereinigt, welche Aggregate von sehr wechselnden Kontouren darstellten (Größe = 0,00149-0,001788 mm). Gerade die letztgenannten Aggregate zeigen durch ihre zackig ausgerissene Gestalt, und durch die Größe, die ihnen zukommt, dass es sich bei den geschilderten Körperchen nicht um eine verkappte Wabenbildung handeln kann (Taf. XXII, Fig. 34 F). Die perlschnurartige Aneinanderreihung der kleinen Körperchen ist oft auf größeren Strecken zu verfolgen. Da sich nun auch diese kleinen Körperchen besonders stark färben, entsteht bei minder starker Vergrößerung ganz das Bild von Spaltpilzfäden, die den Weichkörper durchziehen. Die Körperchen imponiren als die einzelnen Glieder der Fäden. Dass es sich hier nicht um wirkliche Spaltpilze handeln kann, wird durch den direkten Übergang solcher

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup> Von Immersionen kamen zur Verwendung: Seißert, VIIa; R. Winkel, homogene Immersion 4/20 u. 4/24.

Fäden in Wabenstruktur ausreichend sicher dargethan (vgl. Taf. XXII. Fig. 34). Ich glaube, dass die Körperchen aus Konfluenz der Wandmasse geplatzter Waben entstanden sind. Wenn die einzelnen Protoplasmawaben platzen, so wird nothwendig die zähere Substanz der Wabenwande zu einem Tropfen zusammenfließen müssen, gerade wie die Wandung einer geplatzten Seifenblase sich zu einem oder mehreren Seifenschaumtropfen vereinigt. Die größeren Körperchen würden aus einer Verklebung mehrerer solcher Konfluenzprodukte entstanden sein: und die langen, spaltpilzartigen Fäden wären durch einen Niederschlag solcher Tröpschen an dunnen nicht mehr aus Waben bestehenden Wänden größerer Vacuolen, wie mir scheint, sehr einfach erklärt. -Das Fehlen der Waben an solchen Wänden kann nicht verwundern: die Körperchen vertreten ja die Waben, sie stellen den zusammengesunkenen Rest derselben dar. Wenn in einer dickeren Vacuolenwand nicht alle Waben geplatzt sind, so lagern sich die geplatzten Wabentröpfehen zwischen die Wandungen benachbarter Wahenreihen ein, bleiben aber nicht in Tropfenform bestehen, sondern fließen mit der Wandmasse der betreffenden Waben zusammen und verdicken dieselbe. Auf diese Weise wird die Anwesenheit von besonderen Fäden vorgetäuscht 1, die weiter nichts sind, als das optische Bild dickerer Wandungen, entstanden durch den Zufluss geplatzter Wabensubstanz. Es kommt nun öfter vor, dass nicht bloß die Waben, sondern auch die Vacuolen platzen, in solchen Fällen sieht man ein kleines Körperchen neben das andere ohne bestimmte Ordnung zusammengelagert; sie sind wohl durch die jedenfalls nicht ganz wasserstussige Substanz des Wabeninhaltes zu einem Nebel zusammengehalten worden (Taf. XXII, Fig. 44).

Eine weitere Erscheinung, welche mir auf diese Weise erklärbar dünkt, ist die Verdickung der Wände größerer Vacuolen; sie war auf meinen Schnitten sehr häufig anzutreffen (Taf. XXII, Fig. 34 Vd). Hier hat sich vielleicht die in der Vacuole enthaltene Flüssigkeit durch neuen Zuflüss vermehrt und dadurch einen Druck auf die Vacuolenwände ausgeübt, welcher die obersten Wabenlagen zum Platzen brachte. So erklären sich, so weit ich sehen kann, die geschilderten Abweichungen von der Wabenstruktur sehr einfach durch die Annahme geplatzter Waben. Es soll natürlich das, von den hier beschriebenen Körperchen, Gesagte nicht auf alle Körperchen ausgedehnt werden,

Die oben erwähnten fadenförmigen Scheinbildungen dürfen nicht mit den wirklichen Fäden unbekannter Herkunft in Pulvinulinen und anderen Polythalamien verwechselt werden; letztere färben sich in Methylgrün-Eosin grell blau, während die Scheinfäden der Saccammina sich wie die Sarkode selbst roth färben.

welche sich im Wabenwerk anderer Rhizopodenplasmen finden. Die Sarkode der Saccammina zeigte aber an vielen Stellen große Strecken, deren Wabenwerk bei 4500facher Vergrößerung aus vollständig homogenem Protoplasma zu bestehen schien, ja manchmal waren sogar größere Ansammlungen von solchem durchaus homogenen Protoplasma ohne jegliche Wabenbildung in dem Vacuolennetzwerk aufzufinden (Taf. XXII, Fig. 34 hP). Es kann also kein Zweifel darüber bestehen, dass die Saccammina-Sarkode bei 4000—4500 facher Vergrößerung, Alkoholkonservirung und Eosintinktion streckenweise ganz frei von irgend welchen Körperchen erscheinen kann, und dass somit Körperchen, die mit den sonst vorhandenen Waben vikariiren, als geplatzte Waben aufgefasst werden dürfen, nicht aber unbedingt als anders geartete Sarkodeeinlagerungen anzusehen sind; solche existiren allerdings auch (cf. p. 505 u. ff.).

Eine ganz andere Frage ist es indessen, in wie weit die Körperchen und die verdickten Wände als Kunstprodukte anzusehen sind, oder mit anderen Worten, ob ein Platzen und Zusammenfließen der Waben nicht bloß in Folge des Alkohols eingetreten ist und im Leben der Saccammin a nicht vorkommt. Die Frage kann natürlich mit dem abgetödteten Material nicht ohne Weiteres beantwortet werden!. Doch scheint mir der regelmäßige Verlauf solcher Verdickungen die Annahme von wirklichen Lebensvorgängen nahezulegen, da es mir wenig erklärlich erschien, warum der Alkohol gerade nur ganz bestimmte Reihen von Waben mechanisch zum Platzen gebracht haben sollte, wie denn Figur 35 (Vd), Taf. XXII, die Annahme einer solchen Auslese nothwendig macht, während er die direkt angrenzenden Waben unbehelligt gelassen hat. Bei der Annahme von Lebensvorgängen ist eine solche Auslese weit leichter erklärlich; ich kann mir denken, dass einige Waben in besondere Beziehungen zu einander getreten sind, das heißt, dass der Anfang einer ersten Differenzirung sich innerhalb der Sarkode in der Weise geltend macht, dass ein, auf eine Wabe ausgetibter, Reiz? nicht nach allen Seiten hin an die benachbarten Waben abgegeben wird, sondern sich nur auf diejenigen Waben fortsetzt, welche z. B. in

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup> Es ist mir sehr wahrscheinlich, dass man die Wahenkörperchen in der lebenden Sarkode nicht antreffen wird. Hier werden die Wahenkörperchen jedenfalls sehr rasch sich mit der Wandmasse noch ungeplatzter Wahen vereinigen, so dass ihre Existenz sich vielleicht wegen der Schnelligkeit, mit der sie verschwinden, nicht beobachten lässt. Der Alkohol hat hier sichtlich Verschmelzungserscheinungen festgehalten, die im Leben ungemein schnell verlaufen müssen.

<sup>&</sup>lt;sup>2</sup> Der Reiz selbst kann sehr wohl vom Alkohol ausgegangen sein; die Anordnung der zum Platzen bestimmten Waben bleibt aber auch dann das wahrscheinliche Resultat eines Lebensvorganges.

der Verlängerung der Richtung liegen, von welcher der Reiz gekommen ist. Eine solche Reizleitung ist von vorn herein ja sehr verständlich; — doch will ich mich in dieser Beziehung nicht auf weitere Spekulationen einlassen; es werde nur noch erwähnt, dass auch Börschli die Bewegung seiner Schäume in erster Linie auf das Platzen von feinen Schaumwaben zurückgeführt hat.

Streisen wir die letzten Erwägungen von der seither gegebenen Beschreibung des Saccamminaweichkörpers wieder ab und wenden wir uns nunmehr zu den verschiedenen Einlagerungen, welche auch die Saccamminasarkode eben so wie jeder andere Rhizopode nicht ganz entbehrt.

## 6. Einlagerungen der Sarkode.

Obgleich ich oben von den Pseudopodienkörperchen die Behauptung aufgestellt habe, dass sie einzig und allein auf die Pseudopodien beschränkt seien, und im übrigen Weichkörper nicht vorkämen, haben sie uns hier doch noch einmal für diejenigen Fälle zu beschäftigen, wo die Pseudopodien vollständig in die übrige Leibessarkode eingezogen waren. Nicht ihrer Besonderheiten wegen, die wir ja in ihrer Resistenz gegen die Einwirkung von Farbstoffen schon genügend gekennzeichnet haben, sondern wegen ihrer Lagerungsverhältnisse in der umgebenden übrigen Leibessarkode.

Der Hüllschichttrichter war bei den Exemplaren mit eingezogenen Pseudopodien entweder überhaupt nicht mehr zu erkennen (Taf. XXIV, Fig. 90) oder er war zu einer etwas verdickten Strecke der Hüllschicht oder aber zu einer geschlossenen, seichten Grube zusammengeflossen (Taf. XXII, Fig. 26 D). Die ein gezogenen Pseudopodien traten in dem übrigen Sarkodegefüge durch ihre graue oder graubraune, von den Pseudopodienkörperchen herrührende Färbung schon der Farbe nach hervor; sie stachen aber weiter noch dadurch von der übrigen Sarkode ab, dass sie sich nicht bei der Bildung des Sarkodebalkenwerks betheiligten, sondern von dem feineren Balkenwerk, das ich früher für die centralen Partien der Sarkode als gewöhnliches Vorkommen beschrieb, getragen, für sich eine scharf abgegrenzte, in ihren Kontouren mehr oder weniger kugelige Masse bildete, in welche von der äußeren Sarkode her nur einzelne, rothgefärbte Stränge des dichteren, centralen



<sup>&</sup>lt;sup>1</sup> BÜTSCELI, Mikrosk. Schäume. l. c. p. 200. Es liegt mir natürlich ganz und gar fern von meinen Befunden bei Saccammina aus über eine allgemeingültige Struktur des Plasmas urtheilen zu wollen; die beschriebene Wabenstruktur findet sich aber auch bei allen anderen konservirten Foraminiferen, deren Weichkörper ich kenne,

zogene Pseudopodienmasse unterschied sich im Übrigen von der vorgeschickten dadurch, dass ihr früher beschriebenes weitmaschiges Wabenwerk nunmehr nur noch eine Maschenweite von 0,00149 bis 0,001718 mm aufwies, so dass also die früher größeren Waben zu Bütschlischen Elementarwaben umgewandelt schienen, was aufs Neue dafür spricht, dass zwischen größeren und kleineren Waben innerhalb der Pseudopodienmasse kein principieller Unterschied besteht, sondern dass beide in einander übergehen können<sup>1</sup>. Im Inneren der auf diese Weise vom übrigen Weichkörper unterscheidbaren Pseudopodienmasse befand sich häufiger, aber nicht immer, neben grüngefärbten Schlickmassen ein nach der Peripherie der Pseudopodienmasse frei ausstrahlendes unregelmäßiges Astwerk rothgefärbter Stränge. Ich möchte dieses Astwerk auf jene rothgefärbten, im Reizzustande befindlichen Sarkodetropfen (St) zurückführen, welche häufiger in ausgeschickten Pseudopodienmassen durch ihre Färbung auffallen. Ich denke mir, dass solche Sarkodetropfen, welche im Reizzustande sich gesammelt haben, durch den Druck, welchen die Pseudopodienmasse während der Einziehung erlitt, zu jenen verästelten Balkenwerken aus einander gepresst worden sind. Manchmal waren die Astwerke noch durch kugelige Reiztropfen vertreten.

Als eine weitere Einlagerung der Sarkode erscheinen fernerhin die kleinen Kittsubstanztheilchen, die in gestreckten, runzligen, manchmal hin und her gebogenen, kleinen Stäbchen oft auch zu größeren Konglomeraten verschmolzen in allen Theilen der Körpersarkode angetroffen werden können, und sich häufiger in dichterer Lage in den peripheren Theilen der Körpersarkode finden (Taf. XXIV, Fig. 86). Sie tragen eine gelbgrünliche, gelbe oder braungelbe Färbung und verschmelzen bei dichter Zusammenlagerung mit einander. Auf einem Paratangentialschnitt sah ich sie von einem Vorsprung der Sarkode in die Hüllmasse aus vordringen, so dass sie also von der Körpersarkode an die Hüllmasse abgegeben werden (Taf. XXVI, Fig. 74, ihre Erklärung p. 585).

Auch über den ersten Entstehungsort dieser Kittsubstanztheilchen vermag ich gewichtige Hinweise zu geben. Ich fand nämlich zwei sehr jugendliche Weichkörper innerhalb von kleinen Gehäusen, die sich noch auf dem Psammosphaerastadium befanden, ganz von

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup> Was ich hier von Saccammina behaupte, darf natürlich nicht ohne Weiteres auf andere Verhältnisse übertragen werden. Vacuolen, die mit besonderen Flüssigkeiten gefüllt sind, wird man z. B. nie mit Bürschlischen Elementarwaben in Zusammenhang bringen dürfen.

Zusammenhäufungen kleiner Kittsubstanztheilchen erfüllt (Taf. XXIV, Fig. 86). Schlickmassen und sonstige Ingesta fehlten in beiden Weichkörpern merkwürdigerweise gänzlich, dagegen fielen außer den Kittmassentheilchen in der roth gefärbten Sarkode namentlich in der nächsten Umgebung des Kernes zahlreiche kugelig- oder tropfenförmig gestaltete Gebilde auf, die sich im Methylgrün-Eosingemisch zum Theil sehr stark blau gefärbt hatten oder schwach blau gefärbt erschienen, zum Theil aber vollständig klar und wasserhell geblieben waren. Die wasserklaren Gebilde (cf.  $Htr_1$  u.  $Htr_2$ ) zeigten häufig noch die wichtige Besonderheit, dass sie in ihrem Centrum ein oder mehrere Kittsubstanztheilchen enthielten. Die Färbungseigenthümlichkeiten der Tröpfehen weisen mit größter Wahrscheinlichkeit auf einen genetischen Zusammenhang derselben mit der Hüllmasse hin, im ganzen Saccamminaweichkörper ist ja keine zweite Substanz, die sonst die Blaufärbung mit ihnen theilt.

Die Entstehung der Kittmasse ergiebt sich hiernach wie folgt: In der Nähe des Kernes bilden sich Hüllschichttröpfchen, die durch ihre stark blaue Färbung nach Behandlung mit Methylgrün-Eosin auffallen; diese Tröpfchen gehen allmählich in einen unfärbbaren Zustand über (hellblau gefärbte und wasserklare Körperchen). Innerhalb der unfärbbaren Tröpfehen bilden sich dann die kleinen Kittmassentheilehen, die durch ihre hellgelbe Färbung kenntlich sind. Die so producirten Kittmassentheilchen werden zweifellos später in die Hüllschicht hineingeschoben (Taf. XXIV, Fig. 74 +), wo wir sie früher schon angetroffen haben. Oftmals wird auch die Umwandlung der Hüllschichttröpfehen in Kittsubstanztheilchen ganz unterbleiben können; es werden unter solchen Umständen die Hüllschichttröpfehen unverändert an die Hüllschicht abgegeben. Einfacher lässt sich wenigstens der durch das Abstoßen festgewordener Theile nothwendige Ersatz der Hüllschicht (cf. p. 484) nicht erklären. Wenn die beiden, von mir aufgefundenen jugendlichen, Weichkörper diese Umwandlung in größerem Maßstabe erkennen ließen, so steht dies jedenfalls damit in Zusammenhang, dass beide Weichkörper sich dicht vor einem Umbaugeschäfte befanden. Es liegt wohl sehr nahe, dass die Gehäuse demnächst in das Saccamminastadium übergeführt werden sollten, wozu eine große Menge von Kittsubstanz nöthig wurde.

Die Umwandlung von Hüllsubstanz in Kittmasse ist aber keineswegs an die Kernnähe gebunden. Man findet innerhalb der Hüllschicht, namentlich an verdickten Stellen derselben, so äußerst feine Kittmassennebel, dass man sich der Vorstellung nicht entschlagen kann, sie hätten sich hier erst aus der Hüllsubstanz wie ein feinster Niederkeine unmittelbare, bleibt aber doch bestehen, da die Hüllmasse, aus der sich die Nebel abgesetzt haben, eben daher stammt.

Der Transport der Hüllschichttröpfehen oder der Kittsubstanztheilchen aus der Kernnähe nach der Hüllschicht hin wird durch Strömungen der Sarcode bewerkstelligt. Ich habe natürlich an meinem abgetödteten Material derartige Vorgänge nicht verfolgen oder auch nur mit zwingender Gewissheit erschließen können. Einmal aber wäre es doch im höchsten Grade sonderbar, wenn man den Kittschichttröpschen eine eigene Bewegung, etwa auf chemotaktischer Basis zuschreiben wollte, dann aber habe ich eine Beobachtung an einem Sußwasserrhizopoden hier anzuführen, die intra vitam angestellt wurde und welche wohl ohne Bedenken auf Saccammina ausgedehnt werden darf. Ich konnte nämlich bei einem Encystirungsvorgange einer Nebela carinata den Weg von ähnlichen Kittmassentheilchen, die zu einer Deckelbildung benutzt werden sollten, genau verfolgen. Die Substanz, welche später zum Deckel verwendet werden sollte, wurde in Gestalt kleiner Tröpfchen aus der unmittelbaren Kernnähe durch einen nach der Gehäusemundung gerichteten Plasmastrom nach ihrem Bestimmungsorte hingetragen; dabei sammelten sich die Körnchen im vorderen Ende des Weichkörpers an und wurden hier mit allerlei Ingesta zusammengeschart, so dass eine dichte Zusammenhäufung von Nahrungsresten und Kittmassentheilchen im vordersten Sarkodeabschnitt entstand. Diese Anhäufung, welche sich als dunklere Masse sehr deutlich von dem, seine Einlagerungen mehr und mehr verlierenden Weichkörper unterschied, wurde hiernach durch das Auftreten einer immer größer werdenden Vacuole gänzlich von dem übrigen Weichkörper getrennt. Darauf zog sich die Sarkode auf einige Minuten von den in der Gehäusemundung liegen gebliebenen Substanzen zurück, trat dann aber wieder vor, legte sich der festgewordenen Masse wieder an, und wiederholte denselben Vorgang genau wieder. Derselbe Vorgang trat nach kurzen Pausen viermal hinter einander ein, so dass schließlich ein aus mehreren Schichten bestehender Deckel gebildet wurde, der aber sehr bald zu einer gemeinsamen festen Masse erstarrte. Ich habe die Richtung, welche die Kittsubstanztröpfehen bei dieser Deckelbildung in der Sarkode einschlugen, durch Pfeile angegeben (Taf. XXII, Fig. 33).

Außer diesem im Leben beobachteten Vorgange spricht aber auch die Zusammenlagerung von Kieselplättchen oder Stäbchen in der Nähe des Kernes, wie sie sich bei Euglypha, bei Difflugia spiralis und Trinema wahrnehmen lässt, eben so bindend für die Entstehung der Kittmassen und ähnlicher Substanzen in unmittelbarer Nähe des Kernes.



einen gemeinsamen Entstehungsort zu haben; die Kieselplättchen etc. sind jedenfalls nur als ein Abtrennungsprodukt einer ursprünglich sehr komplicirten Substanz (Kittsubstanz und Kieselplättchen) aufzufassen. Ich komme zu dieser Anschauung durch die große Zahl von chemischen Elementen, die H. B. Brady in den von ihm geprüften Thalamophorengehäuse nachweisen konnte<sup>1</sup>. Ohne auf diese Frage hier näher einzugehen, sei bemerkt, dass die Annäherung der Kieselplättchen und Stäbchen an den Kern oft eine so große ist, dass beim Absterben von Euglypha und Trinema, falls dabei die Sarkode aus dem Gehäuse aussließt und nur der Kern im Gehäuse zurtickbleibt - ein Vorgang, der sehr häufig eintritt — die Plättchen in dichter Lagerung um den Kern geschart bleiben und nicht von der Sarkode nach außen mitgerissen werden. Da der Kern bei den genannten Formen viel widerstandsfähiger ist als die Körpersarkode, findet man dann nach einiger Zeit im Gehäuse nur noch den Kern, welcher von einem dichten Mantel von Plättchen umgeben ist; solche Vorkommnisse können sehr leicht, wenn man ihre Entstehung nicht kennt, für Encystirungszustände angesehen werden.

Die Größe der kleinsten Kittsubstanztheilehen, welche ich innerhalb des Saccamminaweichkörpers auffand, belief sich auf 0,004 344 mm. Die Ausdehnung der Kongregationen erreichte auf den Kittringen am Trichterrande 0,0298 mm.

Der Farbe nach sehr schwer von den behandelten Kittmassentheilchen zu unterscheiden sind andere Einlagerungen, denen ich die Rolle von Exkretkörnchen zuschreihen möchte oder physiologisch gesprochen, die ich für Produkte der regressiven Protoplasmametamorphose anzusehen geneigt bin. Sie lassen sich in dem mit Schlickmassen erfüllten Weichkörper nur ganz vereinzelt hier und da in den Sarkodebalken wahrnehmen und sind dann immer schwer von jenen Tröpfchen zu unterscheiden, die ich für das Produkt geplatzter Waben halte. Ihre Farbe ist nach Behandlung mit Methylgrun-Eosin oder Hämatoxylin eine olivenfarbene, grunbläuliche bis stahlgraue; da sich beide Farbstoffe diesen Exkretkörnchen gegenüber in derselben Weise verhalten, so wird man die genannten Farbennuancen auch den ursprünglichen, nicht kunstlich gefärbten Körnchen zuschreiben durfen; leider habe ich auf keinem meiner ungefärbten Präparate dies als Exkretkörnchen gedeutete Gebilde wiedergefunden. Zu bemerken ist, dass die grunbläuliche bis stahlgraue Färbung der Körnchen keine intensive ist, sondern dass es sich hier nur um einen leichten Schimmer handelt,

1 Challenger-Report. Bd. IX. p. XVII-XXI.

so dass es erklärlich ist, wenn sich, wie ich vorhin sagte, die Exkretkörnchen trotz der Farbendifferenz, die sich aus meinen Angaben ergiebt, nicht bloß von den Wabenkörnchen, sondern auch von den Kittsubstanztheilchen schlecht unterscheiden lassen. Es handelt sich hier um so schwache Farben, dass sich das Gelbgrünliche der Kittsubstanztheilchen und das Grünbläuliche der Exkretkörnchen nur dann sicher unterscheiden lassen, wenn sie in einem Gesichtsfelde bei einander liegen und man auch diese beim Vergleiche beider Gebilde gleichzeitig neben einander vor Augen hat. Die grünbläuliche Farbe herrscht bei kleineren Exkretkörnchen vor, die stahlgraue kommt in höherem Grade den größeren Körnchen zu. In beiden Fällen tragen die Farben einen matten Schimmer, den man am besten wohl als fettigen Glanz bezeichnen kann. Die kleinen, grünbläulich gefärbten Körnchen zeigen öfters Biskuitform oder sonstige mehrfach eingeschnürte längliche Gestaltung, die auch in die Breite gehen kann und dadurch zu traubenförmigen Bildungen Veranlassung giebt. Derartige Formen sind natürlich Verschmelzungsprodukte.

Die größeren, mehr stahlgrauen Exkretkörnchen lassen in der Regel Verschmelzungsvorgänge nicht mehr erkennen; sie sind meistens gänzlich kugelrund und sind auf diese Weise nunmehr viel leichter von den langgestreckten Kittschichttheilchen zu trennen, als vorher, wo sie öfters zu mehr oder weniger langgestreckten Formen zusammengeschmolzen waren. Die Größe der Exkretkörnchen schwankt zwischen 0,00449 bis 0,004649 mm im Durchmesser. Wie schon hervorgehoben, kommen die Exkretkörnchen in dem, in normaler Lebensfunktion befindlichen Weichkörper nur außerordentlich spärlich vor. Wir werden später aber Zustände des Weichkörpers kennen lernen, in welchem sich die Exkretkörnchen zu größeren Ballen vereinigen, um schließlich aus dem Weichkörper ganz entfernt zu werden. Gerade die letztgenannten Schicksale der Körnchen sind es, die mich veranlasst haben, ihnen die Deutung als Exkretkörnchen beizulegen. Näheres hierüber wird bei den Defäkationsvorgängen mitgetheilt werden.

Ich stelle hier zum Vergleiche die Unterscheidungsmerkmale der vier, seither geschilderten Einlagerungsarten zusammen.

- A. Form mehr oder weniger länglich.
  - a. Bakterienähnlich, sehr klein (0,00072 mm). Farbe nach Behandlung mit Methylgrün-Eosin graubraun; auf die zur Pseudopodienbildung bestimmte Sarkode beschränkt oder wenigstens in der anderen Körpersarkode nicht aufgefunden

Pseudopodienkörperchen.

- b. Spindelförmig, meist zu langen gegliederten oder auch ungegliederten Fäden verschmolzen. 0,00449--0,004788 mm. Farbe nach Behandlung mit Methylgrün-Eosin roth. Wabenköperchen.
- c. Runzlige, kleine, hin und hergewundene Stäbchen, die bei Zusammenhäufung zu ganz unregelmäßigen Konglomeraten verschmelzen. Farbe nach Behandlung mit Methylgrün-Eosin gelbgrünlich, gelb bis gelbbraun (Größe sehr schwankend, unmessbar bis ca. 0,043 mm). . . . . . . Kittsubstanztheilchen.
- B. Form meist kugelig; nur bei Aneinanderreihung mehrerer Körperchen unter Umständen länglich oder traubenförmig. Größere Körperchen fast ausnahmslos ziemlich regelmäßige Kugeln. Farbe alle Nuancen zwischen Grünbläulich und Stahlgrau. Die erstere für kleinere, letztere für größere Gebilde. 0,00440—0,004619 mm.

Der Vollständigkeit halber darf nicht unerwähnt bleiben, dass ich in Weichkörpern, die 48 Stunden lang in verdünntem Hämatoxylin gefärbt worden waren, noch weitere, tiefblau gefärbte, mit scharfen Kontouren umgebene, streng kuglige Körperchen auffand. Ich vermochte diese Kügelchen nicht mit einer Art der vorhergenannten Körperchen zu identificiren. Obgleich sie in den mit Hämatoxylin gefärbten Exemplaren meistens in großer Zahl auftraten, konnte ich sie in anders gefärbten Weichkörpern nicht wieder auffinden. Es muss dahingestellt bleiben, ob sie durch besondere optische Eigenschaften dem Auge bei anderen Färbemethoden entgehen, oder ob sie auf kuglige Pilze zurückzuführen sind, die sich innerhalb der verdünnten Farbstofflösung in den 48 Stunden entwickelt haben. Die Färbung wurde nach der Angabe FLEMMING'S behufs Erlangung einer deutlichen Kerngerüstfärbung in der angegebenen Weise ausgeführt. Im Kern selbst fand ich derartige stark blau gefärbte Kügelchen nie, so dass die erstere Auslegung mehr Wahrscheinlichkeit für sich hat als die letztere. Gewöhnliche, nicht den besonderen Verhältnissen der Saccammina ausschließlich angepasste Pilze würden kaum eine solche Auswahl zwischen Kern und Weichkörper zu treffen vermögen. Indessen ist eine weitere Prüfung an frischem Material auch hier erwtinscht; sollten sich die fraglichen Körnchen als wirkliche Beimengungen des Weichkörpers ergeben, so wäre in ihrer starken Färbbarkeit in verdunntem Hämatoxylin ein sicheres Erkennungszeichen für sie gegeben; keine Art der anderen Einlagerungen tritt in der Weise intensiv bei Hämatoxylinfärbung hervor. Ihre eventuelle Bedeutung im Weichkörper ist mir gänzlich unklar. Ihr Durchmesser wechselt zwischen 0,00120-0,00138 mm. Verschmelzungen der einzelnen Kügelchen habe ich nie beobachtet (Taf. XXII, Pig. 37).

Es darf nicht verwundern, wenn ich bei Aufzählung der in der Sarkode vorkommenden Einlagerungen, Fettkörperch en, wie sie bei den meisten lebenden Foraminiferen beobachtet worden sind, nicht mit aufführen konnte. Der lange Aufenthalt der Weichkörper in starkem Alkohol kann derartige Fettgebilde wohl alle zur Lösung gebracht haben. Ich suchte mit Osmiumsäure etwa vorhandene Reste solcher Fettkörperchen ausfindig zu machen, hatte damit aber keinen Erfolg. Die ganzen Schnitte nehmen bei Behandlung mit Osmium eine mehr oder weniger graue Farbe an, in der zwar hier und da ein besonders dunkel gefärbtes Partikelchen auffällt, die aber nicht erlaubt, mit Bestimmtheit solche Partikelchen für dem Weichkörper zugehörige Fetttröpfchen auszugeben. Selbst mit Methylgrun-Eosin gefärbte Weichkörper nehmen bei Nachbehandlung mit Osmium ein so diffuses Aussehen an, dass sich von den dunkler gefärbten Bestandtheilen niemals mit Sicherheit feststellen ließ, ob sie wirklich innerhalb der Sarkode lagen oder ob sie als Detritussubstanzen innerhalb der Schlickmassen eingebacken waren.

Jedenfalls beweist die Abwesenheit der Fettkörperchen in meinen Präparaten auf keine Weise ihr gänzliches Fehlen innerhalb des lebenden Weichkörpers. Wenn Analogieschlüsse erlaubt sind, wird man sie im Gegentheil bei ihrer sonst allgemeinen Verbreitung auch für die Sarkode der Saccammina als eine weitere Einlagerung annehmen müssen.

## 7. Der Kern.

Der Kern der Saccammina liegt immer, so weit meine Erfahrungen reichen, in den peripheren Theilen der Sarkode; ich habe ihn nie in genau centraler oder auch nur in annähernd centraler Lagerung gefunden (cf. Fig. 75, 79, 80, 82, 83, 86, 90, 94 und 92). Er ist, wie oben schon bemerkt, in der Regel von einem deutlich erkennbaren Sarkodemantel umgeben, welcher sich in das Balkenwerk der Sarkode fortsetzt. Manchmal jedoch scheint er nur auf einer oder mehreren Seiten mit Sarkodebalken in direkter Berührung zu stehen, während von anderen Seiten her Schlickmassen bis dicht an ihn herantraten, so dass an solchen Stellen zwischen Kern und Schlickmassen keine Sarkode zu erkennen war.

Der Kern fehlte keinem einzigen Weichkörper, und war in all meinen Exemplaren mit einer einzigen Ausnahme immer bloß in der Einzahl vorhanden. Den Ausnahmefall, in welchem zwei Kerne vorhanden waren, muss ich als ein pathologisches Produkt ansehen; ich werde den Fall am Schlusse der Kernbeschreibungen eingehender besprechen (cf. p. 545). Da sich meine Untersuchungen über 287 Weichkörper ausgedehnt haben, so muss jedenfalls die Einzahl des Kernes für Saccammina als Regel gelten.

Von Gestalt ist er kugelig, oder zeigt die Form eines Rotationsellipsords; bald war er prall, bald geschrumpft oder gar in reichlicher Faltenbildung zusammengesunken, vor allen bei den größeren Kernen.

Er erreicht einen Durchmesser von 0,342 mm, so dass man ihn dann im Uhrschälchen mit bloßem Auge leicht sehen kann. Diese Größe hat er aber nur selten aufzuweisen, meist überschreitet er 0,480 mm nicht und kann sogar auf 0,063 mm Durchmesser in kleineren Thieren herabsinken. Da diese Angaben kein deutliches Bild von den wirklichen Größenschwankungen des Kernes zu bieten vermögen, in so fern namlich als die Kerne großer und kleiner Thiere gemessen wurden, so suchte ich das Massenverhältnis zwischen Kern und Weichkörper für mehrere (27) Thiere durch eine Proportionszahl numerisch festzustellen. Dies war bei dem vorliegenden Material leicht angängig, da sich der Sarkodeleib oft kugelig kontrahirt hatte und der Kern ebenfalls meist kugelige Gestalt zeigte, oder sich wenigstens mit einem mittleren Radius auf Kugelgestalt umrechnen ließ; es mussten bloß die beiden Kugelvolumina mit einander verglichen werden, d. h. das Volumen des Kernes mit dem Volumen der gesammten Sarkode minus Kernvolumen. Es ergaben sich hierbei ganz ungemein große Schwankungen, die zum Theil wenigstens ihre Erklärung im nächsten Kapitel finden werden. Obgleich bei dieser Berechnung nur pralle Kerne oder solche von den großen, geschrumpften Kernen, welche sich ohne erhebliche Fehlerquellen auf einen prallen Zustand umrechnen ließen, und andererseits bloß wirklich kugelig kontrahirte Weichkörper, welche nicht geplatzt waren, in Betracht gezogen wurden, so dass also eine Täuschung durch, auf der einen oder anderen Seite stattgefundene Substanzverluste möglichst ausgeschlossen war, so wechselte das Massenverhältnis zwischen Kern und Weichkörper doch zwischen 1/22 und 1/768; im Mittel betrug es  $\frac{1}{342}$ .

Bei der Feststellung dieser Massenverhältnisse wurde auch eine genaue Kontrolle über den jeweiligen Ausbildungszustand des Gehäuses geführt. Es stellte sich hierbei heraus, dass die reale Größe der Verhältniszahl in den weitaus meisten Fällen mit dem Ausbildungszustande des Gehäuses zunimmt<sup>2</sup>. So waren die Gehäuse, deren Kern und

<sup>1</sup> Die bei den 27 untersuchten Exemplaren gefundenen Verhältnisse waren folgende: 4/768, 4/640, 4/689, 4/582, 4/494, 4/400, 4/879, 4/827, 4/820, 4/842, 4/820, 4/266, 4/254, 4/239, 4/224, 4/220, 4/219, 4/240, 4/204, 4/454, 446, 4/50, 4/48 und 4/22, im Mittel = 4/343.

<sup>2</sup> SCHAUDINN erwähnt, dass die Größe des Kernes von Myxotheca (wenn auch Zeitschrift f. wissensch. Zoologie. LVII. Bd.
34

bis  $\frac{1}{379}$  inkl.) geliefert hatten, rauh und hatten noch Keinen Pylomtubus oder hatten diesen doch nur erst angelegt, sie standen also noch auf dem Psammosphaerastadium, mit einer einzigen Ausnahme (1/582) 1, wo das Gehäuse völlig ausgewachsen schien, groß und glatt war und sogar einen recht langen Pylomtubus trug. Auch bei den letzten sieben Verhältniszahlen fand sich nur eine Ausnahme (1/45) 2 von der sonst geltenden Regel, dass die zu den betreffenden Weichkörpern gehörigen Gehäuse ihre volle Aushildung erreicht hatten oder doch derselben nahe standen. Dass die Ausnahme in den jeweils in Betracht gezogenen sieben Fällen immer nur 4 beträgt, wird wohl dem Zufall zuzurechnen sein. Immerhin wird sich daraus mit einiger Sicherheit entnehmen lassen, dass zwar, wie bereits bemerkt, der reale Werth der Verhältniszahl, mit dem Ausbildungszustand des Gehäuses, d. h. also auch mit dem Alter des Thieres, größer wird oder mit anderen Worten, dass beim Wachsthum des Weichkörpers der Kern in der Regel an Volumen verhältnismäßig bedeutend mehr zunimmt als der Weichkörper, dass aber gelegentlich auch Ausnahmefälle in dieser Beziehung vorkommen. Für die herangezogenen Fälle ergiebt sich ein Procentsatz von 85,7 für die Richtigkeit der erörterten Verhältnisse und bloß 44,3% für die Ausnahmefälle.

Wie diese Ausnahmefälle zu erklären sind, lässt sich mit Sicherheit nicht feststellen, doch scheint mir eine ungezwungene Erklärung sehr nahe zu liegen, nämlich die, dass die Entwicklung des Gehäuses und die des Weichkörpers nicht nothwendig Hand in Hand gehen müssen. Die Ausnahmefälle sind in so fern willkommen zu heißen, als sie beweisen, dass auch die Größenverhältnisse des Kernes keinerlei Trennung zwischen Psammosphaera und Saccammina gestatten.

Die vorstehenden Verhältnisse sind aus tabellarischen Aufzeichnungen entnommen, welche ich vor zwei Jahren anfertigte, ehe ich noch wusste, zu welchem Zwecke ich sie jemals gebrauchen würde; es scheint mir also jede, etwa unbewusst unterlaufene, Willkür bei der Auswahl der beliebig hinter einander aufgegriffenen Exemplare ausgeschlossen.

Eine weitere augenfällige Erscheinung ist diejenige, dass die

nicht ausnahmslos) mit der Größe des Weichkörpers zunehme. Diese Zeitschr. Bd. LVII, p. 26.

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup> Das Gehäuse maß 4,52 mm, war glattwandig und hatte einen Pylomtubus von 0,823 mm Länge, der sich mit einer Öffnung von 0,4275 mm nach außen öffnete.

<sup>&</sup>lt;sup>2</sup> Das Gehäuse maß bloß 1,83 mm, war rauh, hatte noch keinen Pylomtubus, sondern seine Mündung war zwischen Steinen eingekeilt und hatte bloß eine Weite von 0,4425 mm.

verschiedene Strukturbilder zeigt. Die Regelmäßigkeit dieser Strukturdifferenzen ist eine so große, dass ich am Schlusse meiner Untersuchungen mit großer Bestimmtheit die feinere Struktur eines Kernes voraussehen konnte, sobald ich seinen Durchmesser gemessen hatte. Natürlich waren hier und da zwei Möglichkeiten der Einreihung gegeben, da die Änderung der Struktur nicht an ½1000 mm der Umfangänderung des Kernes gebunden war, sondern ein Stadium gewisse Größenstufen mit den angrenzenden Stadien gemeinsam hatte. Es ist dies aber gerade ein weiterer Beweis für den genetischen Zusammenhang der betreffenden Kernstadien.

Ich unterscheide demgemäß neun verschiedene Kernstadien.

Bei Aneinanderreihung derselben ist für mich außer der Größenzunahme auch die Struktur selbst maßgebend gewesen; ja ich musste zweimal, wie aus meiner weiteren Schilderung hervorgehen wird, von der Reihenfolge, welche mir die Größenzunahme des Kernumfangs auferlegte, der Struktur zu Liebe abweichen, in so fern als sich zweimal Kerne, die ihrer Größe nach auf einander hätten folgen müssen, ihrer Struktur nach nicht von einander ableiten ließen. Ich kann leider die oben erwähnten Ausnahmefälle, wo die Größe des Kernes nicht dem Ausbildungszustande des Gehäuses entsprach, nicht als Berechtigungsbeweise für die vorgenommenen Umstellungen der Kernstadien anführen, da ich nicht weiß, ob die damaligen Ausnahmefälle gerade solchen, versetzten Kernstadien entsprachen. Als ich die Messungen vornahm, wusste ich noch nichts von den verschiedenen Kernzuständen. Ich habe desshalb in den Fig. 57—65 (Taf. XXIII) die Kerne der Größe nach angeordnet; man wird sich so am besten davon überzeugen können, dass sich die Struktur des Kernes, Fig. 60, auf keinen Fall mit der Struktur der Kerne, Fig. 59 u. 64, in unmittelbaren Zusammenhang bringen lässt, und dass Fig. 63 denselben Widerspruch der Einreihung zwischen die Kerne Fig. 62 u. 64 entgegensetzt.

Wenn die umgesetzten beiden Stadien durch ihre Umsetzung von den Größenstadien losgerissen scheinen, denen ich sie angefügt habe, so darf nicht außer Acht gelassen werden, dass vielleicht die Untersuchung eines noch reichhaltigeren Materials diese Lücken ausgefüllt hätten. Vielleicht geht die Größenzunahme des Kernes, die in beiden Fällen die Folge einer Flüssigkeitsaufnahme zu sein scheint, so rasch vor sich, dass Übergangsstadien zur betreffenden Größenstufe nur unter besonderen Zufälligkeiten zu erhalten gewesen wären.

Ich habe es versucht, aus der Verschiedenheit der Struktur,



Digitized by Google

ließ, die vitalen Vorgänge abzuleiten, welche die jeweiligen Umänderungen hervorgebracht haben mögen. Ich bin mir wohl bewusst, dass meine diesbezuglichen Bestrebungen vielleicht nicht überall das Richtige getroffen haben mögen. In der Größe und Klarheit der Objekte lag aber geradezu eine Herausforderung, die Beantwortung der Fragen zu wagen, welche sich an die Formveränderungen der Saccammina anschließen lassen, und welche ein weitergehendes Interesse beanspruchen dürfen. Bei unseren, auf dem Gebiete der Kernveränderungen so sehr in Bewegung begriffenen Anschauungen schien es mir weit besser, mit möglichster Bestimmtheit ein auf die Befunde gegründetes Entwicklungsschema festzulegen, als mit vielen Wenn und Aber jeder bestimmten Auslegung aus dem Wege zu gehen. Je deutlicher die Anschauungen ausgesprochen worden sind, desto erfolgreicher wird eine etwa späterhin folgende Kritik oder Diskussion sein können. Indessen habe ich es trotzdem zu vermeiden gesucht, meine Deutungsversuche mit den Befunden selbst zu vermengen; sie sind vielmehr unter der Überschrift » Deutung« der Beschreibung der Befunde jedes Mal angehängt worden, so dass auch für denjenigen Interessenten, der meinen Auslegungen nicht sympathisch gegenübersteht, wenigstens die Benutzung des in dieser Arbeit beschriebenen Materials nicht erschwert worden ist.

Besonderes Interesse verdienen die hier erörterten Verhältnisse desshalb, weil wir im Laufe einer sehr allmählichen Entwicklung einen Kern, der ursprünglich den Bau eines Keimbläschens — Kern mit homogenem Inhalt und Binnenkörpern (Nucleolen früherer Autoren) — trägt, sich in einen Kern von äußerst vollkommenem, feinen Gerüstwerk umwandeln sehen, wie er allem Anscheine nach mit den Gewebekernen höherer Metazoen verglichen werden darf.

Die schädlichen Einflüsse der Alkoholkonservirung habe ich mit möglichster Objektivität bei meinen Überlegungen in Rechnung zu ziehen gesucht. Über die Zulässigkeit stärkeren Alkohols als Konservirungsmittel für Protozoen überhaupt ist oben p. 434 schon das Nöthige gesagt worden.

a) Das erste Stadium ist durch eine glatte Kernmembran und durch dichte Einlagerung auffallend großer Binnenkörper (Nucleolen früherer Autoren) ausgezeichnet. Die Größe der Kerne überschreitet auf diesem Stadium einen Durchmesser von 0,4050 mm nicht, während sie manchmal nur 0,066 mm im Durchmesser misst, oder sogar in Primitivgehäusen nur 0,04649 mm erreicht. Kerne dieses Stadiums wurden nur in Weichkörpern aufgefunden, deren Gehäuse nicht über



die Anfänge eines Pylomtubus angelegt, nie diesen aber ausgebaut hatten. All dies spricht dafür, dass wir es mit einem jugendlichen Kernstadium zu thun haben. Die Gestalt des Kernes ist meist kugelig, nur selten ellipsoid.

Die Kernmembran ist homogen durchsichtig, hat in dem Methylgrun-Eosingemisch i eine rosarothe Färbung angenommen und weist eine ziemlich konstante Dicke von 0,00149 mm auf. Sie ist auf diesem Stadium niemals geschrumpft, sondern liegt dem Kerninhalt, von dem sie sich durch einen inneren Kontour scharf abhebt, überall prall an.

Die Binnenkörper sind bei den Kernen der Primitivgehäuse in der Regel an der Kernmembran dichter zusammengehäuft als im Centrum; doch auch im Centrum des Kernes findet sich manchmal eine Zusammenhäufung von Binnenkörpern (Taf. XXII, Fig. 45). In den Kernen ganz junger Primitivgehäuse glaube ich mehrmals nur ganz wenig Binnenkörper (drei bis fünf) wahrgenommen zu haben; es gelang mir nicht die Kerne vollständig frei zu präpariren. Sonst sind die Binnenkörper mehr oder weniger gleichmäßig im Kernraum vertheilt.

Die eingelagerten Binnenkörper zeigen in verschiedenen Kernen öfters eine verschiedene Komposition, doch kommen diese verschieden komponirten Binnenkörper auch in einem und demselben Kerne vor. Ihre Größe schwankt zwischen 0,00449—0,00662 mm. Meist sind es im Kernraume unregelmäßig vertheilte Körner, welche Kugelgestalt zeigen oder doch wenigstens der Kugelgestalt sehr nahe kommen. Dann finden sich solche Körner zu unregelmäßigen Klumpen zusammengeklebt, oder sie bilden auch ziemlich regelmäßige Kugeln, welche aus kleinen, meist ungleich großen Kügelchen zusammengesetzt sind (Taf. XXIII, Fig. 57). Auch traubige Konglomerate von derartigen Kügelchen sind gar nicht selten; sie fanden sich oft zu Massen von 0,009 mm Durchmesser vereinigt.

Am auffallendsten sind in der Regel jedoch die größten unter ihnen gebaut; sie zeigen meist eine helle Innenmasse, in welche ein bis drei unregelmäßige, manchmal halbmondförmige, manchmal biskuitförmige, stark lichtbrechende Körperchen eingelagert sind. Um diese hellere Innenmasse ist in gleichmäßiger Schicht eine dunklere Außenmasse herumgelagert, so dass diese ganz wie eine derbe Membran aussieht. Auf einem Schnitte durch den Kern einer Saccammina traf ich einen



¹ Vor ihrer Behandlung mit Methylgrün-Eosin waren alle Weichkörper schon vorher mit Pikrokarmin vorgefärbt worden (cf. p. 485); dies ist bei dem im Texte angegebenen Färbungsnuancen jedes Mal in Betracht zu ziehen, wenn es auch nicht immer wieder besonders hervorgehoben wird.

einzelnen solchen zweischichtigen Binnenkörper, welcher an seiner Peripherie ein deutliches Loch in seiner Außenschicht erkennen ließ.

Die Binnenkörper haben in Karminfarbstoffen oder im Methylgrün-Eosingemisch allerhöchstens einen schwach röthlichen Anflug angenommen; meist aber sind sie gegen beide Farbstoffe, denen noch das Hämatoxylin zugefügt werden darf, gänzlich resistent. Sie erscheinen nach den Färbungen wie im ungefärbten Zustande gelbroth oder rothbräunlich, ölartig glänzend, sind aber nicht so durchsichtig wie Öl. In Pikrinsäure färben sie sich schon nach sehr kurzer Zeit intensiv gelb.

Der übrige Kerninhalt wird von einer wolkig trüben Masse gebildet, die keinerlei Struktur erkennen lässt.

Von einem Kerngerüst irgend welcher Art konnte ich bei Kernen dieses Stadiums niemals die geringsten Anzeichen auffinden.

Deutung und Vergleichendes:

Ich habe in einer früheren Arbeit¹ die hier vorgeführte Formverschiedenheit der Binnenkörper auf ihre Entstehungsweise zurückgeführt. Ich glaube nämlich annehmen zu dürfen, dass die Binnenkörper aus Anfangs leichtflüssigen, dann zähflüssigen und schließlich erstarrenden Massen entstanden sind, die auf verschiedenen Stadien ihrer Erstarrung an einander geriethen und dabei zu verschieden gestalteten Konglomeraten zusammengeschmolzen sind. Im Einzelnen muss ich auf die citirte ausführlichere Arbeit verweisen; hier findet man auch eine Erklärung des mit einem Loche ausgestatteten Binnenkörpers.

Die zweischichtigen Binnenkörper (Nucleolen) der Gregarinen, die eine große Ähnlichkeit mit den Binnenkörpern der Saccamminakerne besitzen, sind von verschiedenen Seiten für Bildungsnucleolen, welche auf endogenem Wege die kleineren Nucleolen erzeugen sollten, angesehen worden. Ich habe auch diese Auffassung in der citirten Arbeit als unzulässig dargethan.

Die wolkig trüben Massen im Kerninhalt mögen ein Gerinnungsprodukt vielleicht einer Eiweißsubstanz sein, welche sich beim Alkoholzusatz aus dem Kernsafte niedergeschlagen hat.

Außer bei den Gregarinen sind auch bei den Radiolarien ähnlich gebaute Kerne beschrieben worden?.

- b) Die Kerne, welche ich nunmehr als diejenigen des zweiten Stadiums folgen lasse, wären erst an vierter Stelle als Kerne des vierten
- <sup>1</sup> L. RHUMBLER, Über Entstehung und Bedeutung der in den Kernen vieler Protozoen und in Keimbläschen von Metazoen vorkommenden Binnenkörper (Nucleolen). Eine Theorie zur Erklärung der verschiedenartigen Gestalt dieser Gebilde. Diese Zeitschr. Bd. LVI. p. 828—864.
  - <sup>2</sup> Litteraturangaben im vorher citirten Aufsatze.

Stadiums zu nennen, wenn ich genau der Größenzunahme der Kerne (wie sie auf Taf. XXIII dargestellt ist) im Bestimmen der Ausbildungsstadien folgen würde. Ich muss hier den leitenden Faden der zunehmenden Größe aus der Hand lassen, weil die hier zu besprechenden Kerne durch ihren Reichthum an Binnenkörpern sich unmittelbar an die Kerne des ersten Stadiums anfügen lassen, ihre Einfügung aber in die Kernentwicklungsreihe an einer anderen Stelle sehr viel Zwang erfordern würde.

Ich hoffe die Berechtigung zu dieser Abweichung nach Darstellung der Befunde darthun zu können.

Die Größe der hierher zu rechnenden Kerne schwankt zwischen 0,4470 und 0,4366 mm im Durchmesser. Ihre Gestalt wechselt zwischen Rotationsellipsord und Kugel; meist finden sich Dellen in ihrer Oberfläche oder sie zeigt Schrumpfungserscheinungen, welche durch die Behandlung mit Alkohol hervorgerufen sein mögen.

Die Kernmembran hat ihre Struktur und Dicke nicht verändert, nur erscheint sie auf manchen Präparaten stärker roth gefärbt oder sie ist stärker lichtbrechend als auf dem vorigen Stadium. Ihre Farbe könnte man in letzterem Falle als roth-öl-gelb bezeichnen.

Eine merkwürdige Erscheinung, welche auch die nächstaufgezählten Kernzustände charakterisirt, ist in den Kernen dieses Stadiums in verschiedener Ausbildung zu erkennen. Es haben sich nämlich auf die Kernmembran mehr oder weniger deutlich ausgebildete, mit Tinktionsmitteln stark färbbare, kegelartige Gebilde mit ihrer Basis aufgesetzt (Taf. XXIII, Fig. 60 Mk). Ich werde in Zukunft diese von allen Kernsubstanzen am stärksten färbbaren Kegel, als Membrankegel bezeichnen, womit nur gesagt werden soll, dass die gemeinten Kegel der Membran aufsitzen, nicht etwa aber, dass sie Bestandtheile der Membran selbst seien. Ihre starke Färbbarkeit lässt sie als Chromatinelemente erscheinen, deren ausschließliches Vorkommen an der Kernmembran nichts Verwunderliches haben kann. Ich fand auch bei anderen Foraminiferen, z. B. bei Truncatulina lobatula, das Chromatin zuweilen nur an der Kernmembran angeordnet; überdies ist eine ähnliche Anordnung der färbbaren Kernbestandtheile an der Innenseite der Kernmembran bei Stißwasserrhizopoden gar nicht selten, wie ich aus eigener Erfahrung behaupten darf und wie auch Bürschli<sup>1</sup> in seinem Protozoenwerke bereits angegeben hat.

Die Membrankegel zeigen nicht in allen Kernen dieses Stadiums die Kegelgestalt in solcher Vollkommenheit, wie sie auf Taf. XXIII, Fig. 74 b dargestellt ist; häufig lassen sich Verbiegungen der Kegelachsen auf-

<sup>1</sup> O. Bütschli, Protozoa. p. 448.

ihren Berührungskanten eine kaum merkliche polygonale Abplattung erkennen, so dass der Eindruck einer kreisförmigen Basis im Ganzen gewahrt bleibt (Taf. XXIII, Fig. 74 c). Die Kegelbasen zeigen in einem und demselben Kerne eine Schwankung ihres Durchmessers von 0,0042 bis 0,0048 mm; auch die Höhe der Kegel ist im selben Kerne geringen Schwankungen unterworfen. Der größte Kegel, den ich angetroffen habe, hatte eine Höhe von 0,003 mm; in der Regel aber entfernen sich die Höhenmaße der Kegel von ihrem Mittel, das ca. 0,0045 mm beträgt, nur sehr wenig.

Die Zusammenlagerung der Binnenkörper ist nicht mehr so dicht wie im vorigen Stadium; auch ist in vielen Fällen eine Abnahme ihrer Größe ganz unverkennbar; Binnenkörper über 0,00599 mm Durchmesser sind eine große Seltenheit. Doch darf nicht unerwähnt bleiben, dass ich einmal einen doppelschichtigen Binnenkörper 0,00745 mm in einem Kerne dieses Stadiums vorfand, dessen größte Binnenkörper sonst nur 0,002682 mm im günstigsten Falle erreichten. Das einsame Persistiren eines oder höchstens weniger größeren Binnenkörper kommt auch noch bei größeren Kernen vor. Ich erwähne dies hier, weil dadurch eine Besonderheit dieser größeren Binnenkörper, die sich sonst in ihrem Aufbau von den anderen nicht unterscheiden, auch für andere Kernstadien wahrscheinlich gemacht wird. Die Binnenkörper einzelner Kerne dieses Stadiums waren stark geschrumpft, runzlich und in solchen Fällen immer von schmalen blassen Höfen umgeben.

Der übrige Kerninhalt wird meist von einer wolkig flockigen Masse gebildet, welche keinerlei gesetzmäßige Anordnung zeigt, und ihre Herkunft aus Gerinnungsvorgängen kaum zu verbergen vermag. Sie ist in den weitaus meisten Kernen dieses Stadiums von hellen, wasserklaren Vacuolen durchsetzt, welche in dem abgebildeten Kerne (Taf. XXIII, Fig. 60 Vk) nur undeutlich hervortreten, manchmal aber auch sehr scharf begrenzt erscheinen können. In anderen, weniger zahlreichen Fällen hat sich die flockig trübe Substanz im Inneren des Kernes zu einer centralen Masse zusammengezogen, so dass ein wasserheller Raum zwischen ihr und der Kernmembran übrig geblieben ist (Taf. XXIII, Fig. 68, bei geringerer Vergrößerung als Fig. 60 dargestellt). Es wird Niemand bezweifeln, dass dieser helle, peripherisch gelegene Raum den Vacuolen anderer Kerne dieses Stadiums entspricht und aus einfacher Konfluenz der sonst in der Mehrzahl auftretenden Vacuolen entstanden gedacht werden muss.

Deutung. Die Binnenkörper fallen meist einer ruhigen Auflösung 1

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup> RHUMBLER, Binnenkörper. Diese Zeitschr. Bd. LVI, p. 858.

durch die Alkoholwirkung zu erklären sein. Die Binnenkörper waren bereits ihrer vollständigen Auflösung sehr nahe, als ihnen der Alkohol den lösenden Stoff entzog; ihre Substanz ist daher wieder zu unregelmäßig gebildeten runzeligen Körpern zusammengetreten, während die schmalen blassen Höfe noch den Raum kennzeichnen, welchen sie in ihrem während der Auflösung aufgequollenen Zustande ausfüllten.

Die Auflösung der Binnenkörper steht wahrscheinlich damit in Zusammenhang, dass der Kerninhalt dünnflüssiger geworden ist. Zur Auflösung der Binnenkörper muss ja nothwendig eine Substanz in dem Kern auftreten, die vor ihrer Lösung nicht da war. Die Dünnflüssigkeit des Kerninhaltes wird durch das Auftreten der Vacuolen oder des peripheren leeren Raumes dargethan; ganz einerlei ob die Vacuolen Kunstprodukte sind oder nicht. Ich halte sie wegen der Analogie mit Gregarinenkernen, die auf ähnlichen Stadien einen homogenen Kerninhalt intra vitam aufweisen, für Kunstprodukte; die im Kern angesammelte Flüssigkeit hat sich in Vacuolen angesammelt, während die anderen Stoffe des Kernsaftes sich zu Gerinnseln vereinigt haben. Die Zunahme der Kernflüssigkeit ist eine so bedeutende, dass die Kerne sehr viel größer sind als die des vorigen Stadiums.

Auffallen muss es, dass zuweilen ein oder doch nur wenige Binnenkörper der Auflösung trotzen und noch lange, selbst bis zum fünften Stadium hin, ungelöst bleiben. Ich halte diese »resistenten« Binnenkörper für die ältesten, welche sich im Kerne finden. Sie sind vermöge ihres Alters zu einer so festen Masse erstarrt, dass es weit längerer Zeit bedarf, als diejenige, welche zur Lösung jüngerer Binnenkörper nöthig ist, um sie durch Auflösung verschwinden zu machen. Die wenigen Kerne, welche ich aus Primitivgehäusen zu isoliren vermochte, zeigten häufig, wie gesagt, nur sehr wenige Binnenkörper; sie mögen ihres Alters wegen die späteren resistenten Binnenkörper darstellen.

Organe des Zellkernes können die resistenten Binnenkörper eben so wenig sein, wie ich dies für die anderen Binnenkörper für möglich halte. Sie sind nämlich bei Kernen ein und desselben Größen- und Ausbildungszustandes bald in der Einzahl vorhanden, bald durch zwei bis vier weniger große, aber die anderen Binnenkörper immerhin an Ausdehnung merklich übertreffende Binnenkörper vertreten, bald fehlen sie auch gänzlich.

Sehr bemerkenswerth scheint mir, dass die chromatischen Membrankegel zum ersten Male hier auftreten, wo die Größenabnahme der Binnenkörper auf eine Auflösung derselben schließen lässt. Man wird daran denken dürfen, dass sich aus der gelösten Binnenkörpersubstanz das Chromatin (in seiner stark färbbaren Modifikation) auf diesem Stadium in Kegelgestalt abgeschieden und sich stalaktitenartig der Membran angelagert hat.

Die Membrankegel selbst für Binnenkörper zu halten, welche bloß die Eigenthümlichkeit einer besonders regelmäßigen Anordnung an der Kernmembran erfahren hätten, das ist absolut unzulässig. Färbt man, mit Pikrokarmin und Methylgrün-Eosin behandelte Schnitte ganz kurze Zeit mit Pikrinsäure nach, so werden alle Binnenkörper ohne Ausnahme intensiv gelb, während die Membrankegel in ihrer rothen Pikrokarmin- und Eosinfärbung verharren (Taf. XXIV, Fig. 87). Dieselbe Differenz giebt sich auch bei allen anderen von mir verwendeten Farbstoffen kund, die Membrankegel verhalten sich auch hier immer, wenn auch nur der Intensität ihrer Färbung nach, gesetzmäßig anders als die Binnenkörper. Gegen ihre Deutung als Chromatin lassen sich dagegen keine Einsprüche erheben.

c) Die Kerne welche ich dem dritten Ausbildungszustand zurechnen möchte, hatten einen Durchmesser von 0,0870—0,4267 mm. Geringe Schrumpfungen des Kernes waren meist unverkennbar. Die Membrankegel schienen in einem Falle zu einer zweiten Membran zusammengeflossen, die der eigentlichen Membran dicht anlag, sich aber deutlich von ihr durch ihre außerst starke Färbung unterschied; meistens aber waren sie gut ausgebildet und mit dem Auge leicht von einander zu trennen.

Die Binnenkörper überschreiten eine Größe von 0,00343 mm nicht mehr; sie sind röthlich scheinend (durch die Eosin- oder Pikrokarminwirkung) und haben sich an Zahl etwas vermehrt.

Außer ein bis vier resistenten Binnenkörpern, welche auch auf diesem Stadium gelegentlich vorkommen, wurden kombinirte Binnenkörper nicht mehr aufgefunden.

Manchmal ließen sich an verschiedenen Stellen des Kerninneren kleine besonders dichte Zusammenscharungen von wenigen einfachen, kleineren Binnenkörpern erkennen.

Bei mehreren Kernen dieses Stadiums fehlten an der Peripherie des Kerninhaltes, also in nächster Nähe der Membran, die Binnenkörper gänzlich oder waren wenigstens hier nur sehr spärlich vertreten. Die Kerne erschienen in diesem Zustande durch eine schmale, blasse Randzone gekennzeichnet, die namentlich bei Betrachtung ungeschnittener, isolirter Kerne sehr deutlich hervortrat.

Die rosa scheinende Grundmasse ließ dichtere koagulirte Massen erkennen, als auf dem vorigen Stadium.

De ut ung. Die Auflösung der Binnenkörper ist weiter fortgeschritten; kombinirte Binnenkörper sind bei ihrer Auflösung in einfache zerfallen, daher die Zahl der Binnenkörper oft angewachsen ist, während ihre Größe abgenommen hat. Die Zusammenscharung der einfachen kleinen Binnenkörper (Taf. XXIII, Fig. 58 Zs) dürfte hiernach vielleicht aus dem Zerfall eines in Lösung befindlichen kombinirten Binnenkörpers entstanden sein.

Bei diesem Auflösungsvorgang scheint die flüssige Substanz, welche sich in den Vacuolen des vorigen Stadiums vor oder nach der Konservirung angesammelt hatte, verbraucht worden zu sein; es treten hier nämlich keine Vacuolen mehr auf. Höchst wahrscheinlich darf die Volumenverringerung, welche die Kerne auf diesem Stadium erfahren haben, mit dem Auflösungsvorgang in der Weise in Zusammenhang gebracht werden, dass sich die, durch die Vacuolen des vorigen Stadiums kenntliche, im Kernsaft aufgespeicherte Flüssigkeit mit den gelösten Binnenkörpersubstanzen zu neuen Stoffen verbunden haben, die weniger Platz einnehmen, als die Flüssigkeit, welche vorher den Kern ausdehnte. In der That ist ja die Grundmasse des Kernes hier ein dichteres Gerinnsel als auf dem vorigen Stadium.

d) Als viertes Kernstadium möchte ich hier den Ausbildungszustand eines Kernes bezeichnen, wie ich ihn nur in einem Exemplar aufgefunden habe (Taf. XXIII, Fig. 59).

Der Durchmesser des Kernes ist 0,4452 mm, der Kern ist sehr prall, vollständig kuglig.

Die Membrankegel erscheinen in dem Kern kleiner als in den vorbesprochenen Fällen, sie überschreiten eine Höhe von 0,000745 mm nicht, sind aber sehr scharf ausgebildet.

Die peripherisch gelagerte, blasse Randzone, welche bei Kernen' des vorigen Stadiums öfters sehr klar ausgebildet war, ist in dem vorliegenden Kerne von kleinen, stark gefärbten Körnchen erfüllt. Die Farbe dieser Körnchen gleicht denen der Membrankegel so sehr, dass ich beide für dieselbe Substanz halte.

Die Binnenkörper haben in diesem Kern bloß noch eine Größe von 0,002533 mm; sie haben sich etwas stärker gefärbt, als es sonst ihre Art war. Besonders beachtenswerth erscheint mir, dass sich eine große Zahl verschieden großer Binnenkörper, namentlich in den centralen Theilen des Kernes, zu perlschnurartigen Reihen zusammengeordnet haben, die öfters schlingenförmige Biegungen erkennen lassen (Taf. XXIII, Fig. 59 Ps.) Die einzelnen Reihen bestehen meist aus hinter einander

mehrere Binnenkörper auf derselben Höhe der Reihe neben einander gelagert. Derartige Reihen habe ich auf den vorhergehenden Kernstadien, namentlich da, wo die Binnenkörper noch ihren Charakter als Verschmelzungsprodukt aus kleineren Substanztheilchen deutlich zur Schau trugen, nie wahrgenommen. Irgend welches Liningerüst, welches den Zusammenhalt solcher Reihen erklären könnte, habe ich trotz vieler Anstrengungen nicht aufzufinden vermocht.

Der übrige Kerninhalt, d. h. die Grundmasse, in welche die Binnenkörper eingelagert sind, erscheint hier fast homogen; er hat eine blassrothe Färbung angenommen.

De ut ung. Von den Membrankegeln, die ich, wie dargelegt wurde, für die Chromatinbestandtheile des Kernes halte, scheinen sich kleine Chromatinkörnchen abgelöst und sich in der von Binnenkörpern freien Randzone des vorigen Stadiums angesammelt zu haben. Die Membrankegel sind dabei kleiner geworden.

Die perlschnurartigen Zusammenreihungen der Binnen-körper möchte ich für eine Folge der Saftbewegungen halten, welche innerhalb des Kernraumes bei Aufnahme und Verbrauch der auf dem zweiten Kernstadium aufgenommenen Flüssigkeit stattgefunden haben müssen. Es müssen sich hierbei meiner Überzeugung nach die Binnen-körper jedes Mal in der jeweiligen Stromrichtung reihenweise hinter einander ordnen. Durch spätere Stromveränderungen werden solche Reihen dann wieder in mannigfacher Weise verbogen, geknickt oder auch wieder ganz zerstört werden 1.

Wenn die Binnenkörper auf diesem Stadium noch in flüssigem Zustande wären, so müssten hier ausgiebige Verschmelzungserscheinungen der Binnenkörper eintreten, welche eine Reihenbildung gänzlich verwischen würden, ein Grund vielleicht dafür, dass die jüngsten Kernstadien keine ähnliche perlschnurartige Aneinanderreihung ihrer zusammengesetzten Binnenkörper erfahren haben.

¹ Ich habe mir derartige Vorgänge dadurch zu veranschaulichen gesucht, dass ich einer sehr dünnen Gelatinelösung feinen Ruß zusetzte, und auf dem Objektträger in der Gelatinelösung dadurch langsame Strömungen hervorrief, dass ich dem Deckgläschenrande einen Tropfen schwachen Alkohols (85 %) vorsichtig zufließen ließ. Die entstandenen Ströme waren so schwach, dass sie nur bei über 400facher Vergrößerung deutlich wahrgenommen werden konnten; trotzdem aber reihten sich manchmal wunderhübsch die einzelnen Rußpartikelchen innerhalb der Ströme zu einzelnen Reihen an einander, die ganz wie Eisblumen an gefrorenen Fenstern gruppirt waren. Nach Eintrocknung des Präparates wurden die Reihen von der festgewordenen Gelatine fixirt und konnten so, ohne Schaden zu nehmen, als ein bleibendes Belegstück in Kanadabalsam eingeschlossen werden.



Die Binnenkörper unseres jetzigen Stadiums sind in langsamer Auflösung begriffen; sie sind vielleicht an ihrer Oberstäche dadurch etwas klebrig und helfen so ihrer perlschnurartigen Aneinanderreihung noch weiter auf.

Die hier zum ersten Male deutlicher werdende Tingirbarkeit der Binnenkörper lässt weiterhin die Frage aufwerfen, ob die Binnenkörper hier noch dieselbe stoffliche Zusammensetzung haben, wie auf den vorigen Stadien, wo sie sich gegen Annahme von Farbstoffen so sehr ablehnend verhielten. Die Frage hat um so eher Berechtigung als sich ihre Zahl sehr stark vermehrt hat und desshalb eine Neubildung von Binnenkörpern Platz gegriffen zu haben scheint. Es wäre gewiss nicht leicht zu erklären, dass bei dieser Neubildung die frisch entstandenen Binnenkörper nicht wiederum zu zusammengesetzten Binnenkörpern verschmolzen sind. (Die resistenten Binnenkörper dürfen wegen ihrer starken Lichtbrechung, die ihr höheres Alter verräth, nicht zu den neu entstandenen gezählt werden.) Ich halte es daher nicht für ausgeschlossen, dass die kugeligen Körner dieses Stadiums sich chemisch von dem, in den ersten Kernstadien auftretenden Binnenkörper unterscheiden, wenn sie auch wohl ohne Zweifel ihre Hauptsubstanzen von jenen bezogen haben mögen. Die homogene Beschaffenheit der Grundsubstanz dieses Kernes, die gegen den koagulirten Zustand derselben auf den vorhergehenden Stadien sehr ins Auge fällt, deutet vielleicht darauf hin, dass die Substanzen, welche vorher durch die Alkoholkonservirung zur Gerinnung gekommen waren, nunmehr aus der Grundsubstanz verschwunden und zu den Binnenkörpern dieses Stadiums geworden sind. Man wird sich diesen Umsetzungsvorgang aber nicht als einen plötzlichen vorzustellen haben, sondern Auflösung der ursprünglichen Binnenkörper und Bildung der neuen Binnenkörper wird neben einander herlaufen, wie denn das Vorhandensein des resistenten Binnenkörpers (rB) zur Genüge beweist, dass die Auflösungsvorgänge der ursprünglichen Binnenkörper noch nicht zu Ende sind. Auch auf den späteren Kernstadien finden sich manchmal noch ein bis vier Binnenkörper, welche sich durch ihr starkes Lichtbrechungsvermögen und ihr ablehnendes Verhalten gegen Tinktionsmittel als resistente, ursprüngliche Binnenkörper zu erkennen geben. Wenn sich beiderlei Binnenkörper in einem und demselben Kern oft nicht von einander trennen lassen, so beruht dies darauf, dass sie ihrer Gestalt nach beide völlig gleich sind und auch die Färbbarkeit der späteren Binnenkörper keine so hochgradige ist, dass sie von den ursprünglichen, die ja auch einen Anflug von Färbung annehmen, sicher unterschieden werden könnten.

Nur da, wo die zuletzt entstandenen Binnenkörper die ursprünglichen der Zahl nach überwiegen, fallen sie auf, weil durch ihre stärkere Tingirbarkeit der Kern, in welchem sie liegen, ein viel schärferes Gepräge erhält, das noch dadurch erhöht wird, dass auch die Grundmasse des Kerns ihre störenden Gerinnsel mit einer homogenen Beschaffenheit vertauscht hat.

Stünde die Doppelnatur der Binnenkörper, wie ich sie vermuthe, fest, so wäre es angebracht, für die späteren Binnenkörper eine besondere Bezeichnung zu wählen. Bei der Unsicherheit ihrer Unterscheidung sehe ich aber von einer solchen Bezeichnung ab; es ist ja keineswegs ausgeschlossen, dass meine Vermuthung nicht zutrifft und die früheren und späteren Binnenkörper doch dieselben Substanzen sind. Den Ausdruck »Binnenkörper« habe ich ja stets in ganz neutralem Sinne gebraucht, so dass gerade so, wie mit dem Ausdruck »Vacuole« auch stofflich verschiedene Substanzen mit ihm begriffen werden können; er soll nur im Gegensatz zu der Bezeichnung »Nucleolen« alle diejenigen festeren, körnigen oder kugeligen Bestandtheile im Kerne umfassen, denen aller Voraussicht nach keine morphologische Struktur zukommt. Die späteren Binnenkörper stellen vielleicht nur einen höheren Bereitschaftszustand der früheren dar. Sie mögen in einen Zustand leichterer Lösbarkeit durch Wirkung der lösenden Substanzen übergeführt worden sein (Quellung, leichtere Tingirbarkeit).

Es mag befremdend erscheinen, dass ich auf einen einzelnen Kern hin ein besonderes Kernstadium beschrieben habe. Die meisten der hier vorgeführten Verhältnisse finden sich aber zum größten Theil auch auf den nächstfolgenden Stadien wieder. Der beschriebene Kern schien mir dadurch besonders wichtig, als sich hier die stark färbbaren Körnchen, die sich von den Membrankegeln abgelöst zu haben scheinen und nicht mit den Binnenkörpern zu verwechseln sind, allein in den peripherischen Theilen des Kernes finden. In größeren Kernen finden sie sich auch im Centrum des Kernes oder sind, besser gesagt, allwärts im Kernraume in gleichmäßiger Dichte verbreitet. Ihre erste Entstehung muss dem letztbesprochenen Kern zufolge in die peripherischen Theile des Kernes verlegt werden, einerlei ob sie, wie ich glaube, von den Membrankegeln herstammen, oder auf andere Weise gebildet sind.

e) Die Kerne, welche sich als fünftes Stadium dem vorbesprochenen Kerne auf das engste anschließen lassen, hatten eine Größe von 0,4395—0,459 mm (Taf. XXIII, Fig. 64).

Die Membrankegel haben meistens ihre frühere Höhe von ca. 0,0045 mm wieder angenommen; die kleinen stark färbbaren Körnchen sind allwärts, aber noch nicht sehr dicht, im Kernraum vertheilt; die

Grundsubstanz des Kernes ist homogen. Die perlschnurartigen Zusammenreihungen der Binnenkörper sind zahlreicher und deutlicher als auf dem vorigen Stadium. Die Durchmesser der Binnenkörper sind größer als auf dem vorigen Stadium, sie hatten einen Durchmesser bis zu 0,00298 inm. Mehrmals wurden drei bis vier resistente Binnenkörper, deren größter 0,003129 mm maß, aufgefunden. Die Kerne fünften Stadiums waren weitaus am häufigsten in den Weichkörpern zu finden.

Deutung. Die Membrankegel haben den Verlust an Chromatin, den sie durch Abgabe der kleinen, die Außenschicht des Kernes erfüllenden Chromatinkörnchen erlitten haben, wieder ersetzt. Die Chromatinkörnchen sind auch in das Innere des Kernes vorgedrungen, vielleicht durch jene Bewegungen des Kernsaftes, denen nach meiner Auffassung auch die perlschnurartigen Zusammenreihungen der Binnenkörper ihre Entstehung verdanken.

Die Binnenkörper, welche auch hier wieder stärker färbbar sind, als auf den drei ersten Stadien, sind etwas angewachsen. Sie ändern von diesem Stadium an kaum mehr, sondern erscheinen auch in den folgenden Stadien immer von derselben Tinktionsfähigkeit, die ihnen im Methylgrün-Eosingemisch nach vorausgegangener Pikrokarminfärbung eine rosarothe Farbe verleiht.

f) Die Kerne, welche nach meinem Dafürhalten an das letztbesprochene Stadium angeschlossen werden müssen, und welche somit dem sechsten Stadium zuzuzählen wären, sind bedeutend größer als die Kerne des vorigen Stadiums. Ihrer Größe nach dürften sie erst nach den Kernen folgen, welche ich dem siebenten Ausbildungsstadium zurechnen werde. Die Gründe dieser Umsetzung sind dieselben, welche mich früher bewogen, die größeren Kerne des, von mir angenommenen, zweiten Stadiums vor die kleineren Kerne des dritten und vierten Stadiums zu setzen. Sie lassen sich eben ihrer Struktur nach hier anreihen, während sie an der Stelle, die ihnen ihrer Größe nach angewiesen werden müsste, ganz unvermittelt, sowohl nach den kleineren Kernen hin als nach der Seite der größeren, dastehen würden.

Die Kerne dieses Stadiums lassen sich auf den ersten Blick hin schon bei ganz schwacher Vergrößerung von allen seither besprochenen Kernen unterscheiden. Ihre Membran zeigt Schrumpfungen, oder besser gesagt, Faltungen von so großen Dimensionen, wie ich sie bei keinen Kernen meines Materials sonst wieder gefunden habe. Außerdem ist die Membran der einzig gefärbte Bestandtheil dieser Kerne; der ganze übrige Kerninhalt erscheint, einerlei ob man sie mit Eosin, Pikrokarmin oder Hämatoxylin (selbst nach 48stündiger Einwirkung) behandelt hat, gelb, vielleicht mit der Modifikation, dass sich bei langdauernder Hämatoxylin-

Material zwischen 0,48402-0,49800 mm.

Die Kernmembran erscheint etwas dünner als auf den vorigen Stadien, doch ist sie durch die Aufnahme der zur Verwendung gekommenen Farbstoffe jederzeit deutlich erkennbar. Sie erscheint auf Schnitten, den Schrumpfungen des Kernes entsprechend, als eine in Schlangenwindungen hin- und herziehende Begrenzungslinie des Kerninhaltes (Fig. 63).

Der gelb erscheinende Kerninhalt selbst macht manchmal, bei seiner allwärts gleichmäßigen gelben Färbung ganz den Eindruck einer homogenen halb durchscheinenden Masse; er scheint in solchen Fällen außerordentlich hart zu sein, wenigstens wurde er oft beim Schneiden in kleinere, dem schneidenden Messer gleichlaufende Stücke zerrissen.

Als ich zum ersten Male einen solchen Kern in meinen Schnittserien auffand, glaubte ich ihn für irgend ein Ei halten zu müssen, zumal auch sonst Eier verschiedener Thiere gar nicht selten von dem Weichkörper mit Schlickmassen zugleich als Nahrung aufgenommen werden; doch konnte ich damals schon kein anderes Gebilde auffinden, das für den Kern des sonst wohlerhaltenen Weichkörpers hätte gelten können. Eben so war dieses räthselhafte Gebilde in noch sechs anderen Weichkörpern, an deren Zugehörigkeit zu Saccammina nicht der geringste Grund zu zweifeln vorlag, stets nur in der Einzahl vorhanden, ohne dass ein anderes, der Auslegung als Kern sympathischeres Gebilde in den betreffenden Weichkörpern aufzufinden war. Ich würde trotzdem die Auslegung desselben als Kern mit mehr Reserve vorgenommen haben, als dies durch seine anstandslose Einordnung in die aufgestellte Entwicklungsreihe der Kerne geschehen ist, wenn ich nicht auf mehreren Schnitten in diesen Kernen die Reihen von Binnenkörpern wieder erkannt hätte, welche mir von anderen Kernen her zur Gentige bekannt waren. Bei häufig wechselndem Gebrauche des Abbe'schen Beleuchtungsapparates erscheinen sie wie matt ölglänzende, perlschnurartig an einander gereihte Körperchen, die in eine ebenfalls aus kleinen mattglänzenden Körperchen zusammengesetzte Grundmasse eingesenkt sind. Die erstgenannten Körperchen hatten einen Durchmesser von 0,002235 bis 0,00298 mm; sie entsprechen also in der Größe ganz den früheren Binnenkörpern, mit denen ich sie auch für identisch halte. Die kleinen Körperchen der Grundmasse entziehen sich durch ihre Lichtbrechung und durch ihre Kleinheit einer annähernd genauen Messung.

Die beschriebenen Kerne waren ohne Unterschied nicht direkt von der Sarkode des Weichkörpers umgeben, sondern zwischen ihnen und den nächstliegenden Sarkodepartien war ein kreisförmiger leerer Raum hatte. Ich nenne diesen Raum, der sich auch bei augenscheinlich pathologisch veränderten Kernen geltend macht, die Kernhöhle. Unter diesem Ausdruck verstehe ich also denjenigen Raum, welchen der Kern offenbar ausfüllte, ehe das betreffende Thier konservirt wurde. Die Kernhöhlen des besprochezen Stadiums hatten im Mittel einen Durchmesser von 0,248 mm. Die Kerngröße war also ursprünglich noch bedeutender als ich sie oben nach den konservirten Kernen dieses Stadiums angegeben habe.

Deutung. Es hat eine außerordentlich ausgiebige Flüssigkeitsaufnahme von Seiten des Kernes stattgefunden. Der Kern hat sich dabei mächtig aufgebläht. Bei diesem Aufblähungsvorgang hat sich offenbar die Kernmembran stark gedehnt, so dass sie hier ihre sonst so konstante Dicke von 0,00449 mm verloren und nur noch eine solche von annähernd 0,0007 mm aufzuweisen hat.

Bei der Konservirung ist der größte Theil der Flüssigkeit dem Kern durch den Alkohol entzogen worden, so dass nur noch die Kernhöhle von der früheren Ausdehnung des Kernes Zeugnis ablegt, gleichzeitig ist unter denselben Einflüssen der ganze übrige Kerninhalt zu einer festen, gegen Farbstoffe äußerst resistenten Masse zusammengetreten <sup>1</sup>.

So viel sich in der opalisirenden, zusammengebackenen Kernmasse erkennen lässt, hat sich die Zahl der kleinsten Körnchen, der Chromatinkörnchen außerordentlich stark vermehrt; sie bildet die stark zusammengepresste Grundmasse des Kernes, in welcher die perlschnurartigen Reihen der Binnenkörper eingelagert sind.

Ich kann zur Stütze der angeführten Deutung noch das Verhalten eines Kernes anführen, der 0,4545 mm maß, seiner Größe nach also der Maximalgröße des vorigen Stadiums zuzurechnen wäre, so dass er sehr wohl als im Übergang zu unserem jetzigen Stadium befindlich angesehen werden darf. Auch die Membran dieses Kernes (Taf. XXIII, Fig. 69, bloß 240mal vergrößert) zeigt nicht unerhebliche Schrumpfungen; außerdem aber sind an manchen Stellen seines Inhaltes die Binnenkörper zu kleinen Häuschen zusammengetreten, die ebenfalls mehr oder weniger der künstlichen Färbung (Eosin) getrotzt haben, gelblich erscheinen und alle von freien, vacuolenartigen Räumen umgeben sind. Ich halte diese freien Räume für die Stellen, in denen vorher die Binnenkörper mehr oder weniger gleichmäßig vertheilt waren. Die Binnenkörper haben bei dieser Zusammenhäufung ihre kugelige

<sup>1</sup> Immerhin bleibt bei dieser Auffassung doch sehr befremdend, dass sich nicht wenigstens die Ränder des verschmolzenen Kerninhaltes gefärbt haben, vielleicht ist dies dem Zustande der stark gedehnten Membran zuzuschreiben.

Zeitschrift f. wissensch. Zoologie. LVII. Bd.

35



Gestalt nicht verloren, so dass Verschmelzungsformen, wie sie für die Binnenkörper junger Kerne charakteristisch sind, nicht vorkommen; sie sind nach meinem Dafürhalten bloß durch den Alkohol, der ihnen die wasserhaltige Substanz, durch welche sie früher getrennt waren, entzog, in ähnlicher Weise zusammengebacken worden, wie dies bei den noch an Flüssigkeit reicheren Kernen des sechsten Stadiums mit dem ganzen Kerninhalt geschehen ist. Die Chromatinkörnchen sind bei der in Fig. 69 zur Anwendung gekommenen Vergrößerung nicht sichtbar, doch sind sie eben so gut wie in dem Kerne der Fig. 63 vorhanden.

g) Die Kerne des siebenten Stadiums entsprechen einer Größe von 0,477—0480 mm mittleren Durchmesser. Die früher meist kugelige Gestalt des Kernes hat sich in ein Ellipsord verwandelt, dessen Durchmesser sich annähernd wie 9:41 verhalten.

Wenn man bei Untersuchung des vorigen Stadiums Mühe hatte, über den anfänglich unentwirrbar scheinenden Zustand dieser Kerne nicht missmuthig zu werden, so athmet man erleichtert auf, wenn man einen Kern dieses Stadiums zu Gesichte bekommt. Sie bieten die schönsten, klarsten, um nicht zu sagen die entzückendsten Bilder, die sich von Kernen und ihren Strukturen erwarten lassen. Zugleich beweisen diese Stadien zur Gentige, dass eine einfache Alkoholkonservirung unter Umständen doch recht Treffliches zu leisten vermag, wie sehr sie auch unter anderen Umständen, wie z. B. bei den Kernen des vorigen Stadiums, oder vielleicht ganz allgemein gesagt, bei sehr wasserreichen und gleichzeitig wenig widerstandsfähigen Objekten, Unheil anrichten kann. Niemand, der die betreffenden Kerne gesehen hat, wird die Feinheiten ihrer Details für Kunstprodukte halten können, oder er musste auch alle anderen Strukturen, die bis jetzt meist in weit gröberer Form in anderen Kernen an konservirtem Material gesehen worden sind, für eben solche ausgeben.

An der Innenseite der scharf begrenzten Kernmembran, die ihre frühere Mächtigkeit von ungefähr 0,00449 mm wieder angenommen hat, findet sich eine nur 0,000496 mm breite Schicht einer stark gefärbten Masse. Diese Masse scheint aus kleinsten, sich der Messung (wegen der Nähe der Kernmembran) entziehenden Körnchen zusammengesetzt zu sein. Eine Unterscheidung von einzelnen Kegeln oder Kuppeln ist in dieser Schicht nicht mehr möglich.

Die Binnenkörper lassen zum Theil noch die früher häufige, seriale Anordnung erkennen, berühren sich aber nicht mehr unmittelbar und liegen zum mindesten nie mehr so nahe bei einander wie auf den früheren Stadien; jeder Binnenkörper wird nämlich von einem fast

Durch alle übrigen Theile des Kernraumes, welche von den Binnenkörpern und ihren Höfen frei gelassen werden, ziehen eine Unzahl feinster Fäden hindurch, in welche kleinste, stark roth gefärbte Körnchen, nämlich die Chromatinkörnchen, in enger, sehr regelmäßiger Aneinanderreihung eingelagert sind. Das Fadenwerk, augenscheinlich Lininmassen, färbt sich in Eosin blass rosa, in Hämatoxylin nimmt es eine stahlgraue Färbung an, während die Chromatinkörnchen stärker roth, bezüglich bei Hämatoxylinbehandlung mehr oder weniger blau gefärbt erscheinen. Die Färbung ist in allen Fällen eine überaus scharfe und gerade die scharfe Differenzirung zwischen dem helleren Liningerüst, den stark gefärbten Chromatinkörnchen und den auch hier blass bleibenden, matt glänzenden Binnenkörpern ist es, die das Aussehen dieser Kerne so anziehend macht.

Von besonderem wissenschaftlichen Werthe scheinen sie mir aber dadurch zu sein, dass sich an diesen Kernen mit großer Bestimmtheit feststellen lässt, dass die Lininfäden mit ihren Chromatinkörnchen nicht das optische Erzeugnis eines feinen Wabenwerkes sind, in dessen Wandung die Körnchen eingelagert sind. Sie ziehen vielmehr ganz unabhängig von einander, sich gegenseitig ausweichend, im Kernraum frei einher, und legen sich nur den Höfen der Binnenkörper an, wo sie auf solche stoßen. Die Fäden laufen öfters so dicht neben einander her, dass für ein Wabenwerk zwischen ihnen gar nicht Platz ist, selbst wenn dessen Weite unter einem  $\mu$  betragen sollte; sie verfilzen und durchkreuzen sich wie etwa die Dendriten der Nervenzellen.

Ich glaubte, dies hier besonders hervorheben zu mitssen, weil vielleicht selten wieder so große Kerne mit so deutlichem Gerüstwerk zur Beobachtung kommen werden. So wenig zweiselhaft es im Übrigen hier ist, dass ein Wabenwerk in den Kernen dieses Stadiums sehlt — eben so sicher ist es, dass ein solches in größeren Kernen der Saccammina sehr deutlich zur Ausbildung kommt. Dies nur als vorläufige Mittheilung; die Waben werden uns auf den solgenden Stadien eingehender beschäftigen.

Deutung. In der Grundmasse des Kernes hat sich nach der Flüssigkeitsaufnahme des vorigen Stadiums ein Filzwerk feinster Lininfäden differenzirt. An diesen Lininfäden haften die Chromatinkörnehen. Um die einzelnen Binnenkörper herum haben sich Vacuolen gebildet; es hat sich wohl der noch unverbrauchte Theil der im vorigen Stadium aufgenommenen Flüssigkeitsmenge zur weiteren Auflösung und Verarbeitung der Binnenkörper um die letzteren herumgelagert. Die



chen zersplittert zu haben, nämlich in jene Körnchen, welche der Kernmembran dicht angelagert sind !.

h) Die Kerne des achten Stadiums zeigen die ellipsorde Form oft in sehr klarer Ausbildung. Kerne, deren Achsenverhältnis sich wie zwei zu drei verhält, sind nicht selten; im Übrigen ist dies Verhältnis ein sehr schwankendes, so dass selbst eine bedeutende Annäherung dieser Kerne an die Kugelform nicht ausgeschlossen ist. Die mittleren Durchmesser der hierhergezogenen Kerne hatten eine Größe von 0,2086—0,2430 mm.

Das Aussehen der einzelnen Kerne, welche ich hier zusammenfasse, ist weit verschiedener von einander als auf den vorigen Stadien, wo ein Kern immer für den Typus aller anderen auf demselben Stadium befindlichen Kerne angesehen werden konnte. Sie haben aber alle das gemeinsam, dass in der, von den feinen Lininfäden durchzogenen, Grundmasse des Kernes, welche auf dem vorigen Stadium die schönen Bilder bot, zahlreiche Vacuolen vorhanden sind, welche in dichter Aneinanderlagerung sich gegenseitig abslachen, und auf diese Weise ein außerordentlich deutliches Waben werk erzeugen, in deren Wandungen die Lininfäden mit ihren Chromatineinlagerungen verlaufen. Das verschiedene Aussehen der Kerne hängt davon ab, dass die Waben in den einelnen Kernen von sehr verschiedener Größe sind. Die Waben erreichen den fast unglaublichen Durchmesser von 0,033 mm, sind in den meisten Fällen allerdings nicht über 0,04043 mm groß, dagegen

<sup>1</sup> Dass die der Kernmembran dicht anliegende Schicht feinster Körnchen der optische Ausdruck der an der Kernmembran zur Umbiegung gezwungenen Lininfäden mit ihren Chromatinkörnchen sei, muss für ausgeschlossen gelten, weil man sonst zur Annahme gezwungen würde, dass die Lininfäden niemals in meridionaler, sondern nur in Parallelkreisrichtung oder in einem von dieser Richtung nur wenig abweichenden Sinne herumliefen. Man müsste sonst auch Lininfäden innerhalb der genannten Schicht finden, die mit der Kernmembran parallel liefen und sich nicht, wie dies thatsächlich der Fall ist, immer als bloße Punkte darstellen könnten. Solche Lininsäden sind aber in dieser Schicht nirgends zu sehen. Die Bevorzugung einer Richtung würde auch gänzlich dem sonst so freien Verlauf der Lininfasern widersprechen; auch wäre es höchst verwunderlich, wenn die Schnitte in über 20 Fällen den Verlauf dieser Lininfasern gerade immer in senkrechter Richtung getroffen haben sollten. Eine dritte Auffassung, die nicht in gleicher Weise abgewiesen werden kann, wäre diejenige, dass die Wandschicht von den verdickten Ansatzstellen der Lininfäden gebildet werde. Doch scheint mir, wie gesagt, die zuerst angeführte Ansicht, dass es sich bei Bildung der Wandschicht um eine Zerklüftung der Membrankegel handelt, am wahrscheinlichsten; es ist ja hiermit zugleich das Verschwinden der Membrankegel befriedigend erklärt.



sehr häufig weit kleiner. Als Regel muss es gelten, dass auf diesem Stadium die größten Waben immer im Centrum des Kernes gelegen sind (Taf. XXIII, Fig. 64 und 64 a), und dass der Durchmesser derselben nach der Peripherie des Kernes hin ziemlich schroff oder auch allmählich abnimmt.

In den Waben von großem Durchmesser lässt sich ungemein deutlich erkennen, dass die Lininfäden innerhalb der Wandungen der Waben verlaufen. Sie sind hier oft namentlich in den Bertihrungskanten der einzelnen Waben zu mehreren zusammengedrängt, laufen dann aber an der nächsten Kante wieder aus einander, so dass sehr häufig das Bild einer Verästelung der Lininfasern vorgetäuscht wird, indem vorher zusammengepresste Lininfasern sich wieder trennen. Ob auf diese Weise thatsächliche Verschmelzungen der einzelnen Lininfasertheile vorkommen, ist schwer zu entscheiden, doch halte ich es nicht für wahrscheinlich, da auf dem siebenten Stadium die Lininfasern ebenfalls äußerst dicht durch einander laufen, ohne dass hier, wo die Einsicht durch eine Wabenbildung nicht gestört wird, eine Verschmelzung der einzelnen Fasern wahrgenommen werden konnte. Öfters sieht man in das Lumen der Waben freie Enden der Lininfasern hineinragen. Ja manchmal laufen sie durch das Lumen mehrerer Waben quer durch.

Die Binnenkörper sind in den centralen Partien des Kernes, also da, wo sich gerade die Wabenbildung sehr breit macht, nur noch in sehr geringer Zahl vorhanden. Sie liegen hier fast ausschließlich im freien Raum der Waben, nur sehr selten finden sie sich den Wandungen derselben angelagert, oder sind auch in dieselben eingelagert.

In den peripheren Theilen des Kernes lassen sich die Lininfäden in der Regel nicht mehr nachweisen, dagegen finden sich gerade hier die Binnenkörper in oft außerordentlich dichter Zusammenhäufung. Sie können hier zu einer so dichten Masse zusammengelagert sein, dass sie bei unzureichender Vergrößerung eine bloße Verdickung der Kernmembran zu bilden scheinen (Taf. XXIII, Fig. 70). Stärkere Vergrößerung und entsprechende Beleuchtung löst diese scheinbar kompakte Wandschicht aber in einzelne mattglänzende, ganz den Binnenkörpern entsprechende Körperchen auf, die aber nicht mehr kugelrund sind, sondern sich in die Länge gestreckt und Stäbchenform angenommen haben. Der Längsmesser dieser Stäbchen, welcher 0,00447 mm erreicht, ist immer der Wandung des Kernes parallel gerichtet. Der Quermesser der Stäbchen ist unverkennbar kleiner als der Durchmesser der kugeligen Binnenkörper.

Diesen Wandbelag von stäbchenförmigen Binnenkörpern habe ich auf anderen Stadien der Kerne nie gefunden. Mit den Membrankegeln

wie die Binnenkörper, während doch die Membrankegel stets sich sehr stark, am stärksten im ganzen Kerne, färben ließen.

Deutung. Es ist kaum zu bezweifeln, dass in vielen Kernen dieses Stadiums der Alkohol wieder Zerrbilder hervorgerufen hat; vor Allem mögen die besonders großen Waben, die sich manchmal sehr unvermittelt zwischen mehr oder weniger gleichmäßig angeordneten kleineren Waben befinden, als solche zu betrachten sein (Taf. XXIII, Fig. 64 a). Auch das Hineinragen von freien Lininfaserenden durfte jedenfalls als ein Zerrprodukt anzusehen sein. Es scheint sich hier bei der Abtödtung der Inhalt mehrerer Waben vereinigt zu haben. Bei dem Platzen der Wabenwände, das einem solchen Vorgange vorausgehen musste, sind dann die in die Wabenwände eingelagerten Lininfasern zum Theil zerrissen und in den Raum der zusammengetretenen Kunstwabe hineingeschoben worden (cf. Taf. XXIII, Fig. 64 a, zL). Wenn daher auch der Alkohol auf die vorliegenden Stadien zum Theil ungunstig eingewirkt haben mag, so lässt sich aus seiner formändernden Wirkung doch das Eine noch mit voller Bestimmtheit erkennen, dass nämlich die gesonderten Lininfäden des vorangegangenen siebenten Stadiums auch jetzt noch als selbständige Gebilde existiren, dass also hier das fädige Aussehen des Gertistwerks nicht auf den optischen Ausdruck von Wabenkanten zurückgeführt werden darf.

Im Übrigen besitzen nicht alle Kerne dieses Stadiums solche übermäßig stark ausgebildete Vacuolen oder Waben, die uns zwingen, sie für Kunstprodukte zu halten. Sehr viele Kerne bieten uns auch hier Bilder größter Regelmäßigkeit und feinster Strukturerhaltung. Vielfach können sie dann an Schönheit und Klarheit mit den Kernen des vorigen Stadiums recht gut jeden Vergleich aushalten. Doch auch bei solchen Kernen sind die Waben im Gentrum des Kernes größer als an der Peripherie desselben; auch hier liegen die Binnenkörper wieder zum weitaus größten Theil innerhalb der Wabenräume und sind nicht wie die Lininfäden in die Wandungen derselben eingelagert.

Ich glaube demnach, dass sich die Wabenbildung zum Theil von den hellen Höfen herschreibt, welche sich auf dem vorigen Stadium um die Binnenkörper herumgelagert fanden (Taf. XXIII, Fig. 62H), ein anderer Theil scheint aber durch das Auftreten von neuen Flüssigkeitsmengen im Kerninneren entstanden zu sein. Diese Flüssigkeit hat sich in Form von Vacuolen zwischen die Höfe der Binnenkörper, die ich ja ebenfalls für Flüssigkeitsmassen halte, eingelagert und auf diese Weise

die Gesammtheit des Wabenwerkes zu Stande gebracht, das zum Theil Binnenkörper in seinen Wabenräumen enthält, zum Theil eben nicht. Die Flüssigkeit hat sich besonders im Centrum des Kernes angesammelt, daher ein großer Theil der Binnenkörper an der Peripherie zusammengedrängt worden ist. Die peripherisch gelagerten Binnenkörper besitzen keine Höfe mehr; auch sie mögen die Flüssigkeit ihrer Höfe an das Kerncentrum abgegeben haben. Ich würde demnach das beschriebene Stadium folgendermaßen aus den davorliegenden entstanden erklären. Im sechsten Stadium hat eine außerordentliche Flüssigkeitszunahme im Kerninneren stattgefunden, diese Flüssigkeit sammelt sich im siebenten Stadium vor Allem um die Binnenkörper herum an, und stellt so die Höfe der Binnenkörper dar. Vielleicht dass sich die Flüssigkeit Stoffe aus den Binnenkörpern holt. Später im achten Stadium tritt die Flüssigkeit der Binnenkörperhöfe im Centrum des Kernes susammen, dahei lässt die Flüssigkeit die meisten Binnenkörper im Stiche, und nur wenige Flussigkeitströpfehen behalten ihren Binnenkörper im Inneren. Die von ihren Höfen verlassenen Binnenkörper werden nach der Kernperipherie hin susammengedrängt, die anderen treten von ihren Hösen umgeben mit in den Verband der centralen Waben ein, ihre Höfe werden selbst zu Waben. Die physikalischen Verhältnisse, unter welchen das Wabenwerk zur Ausbildung kommt, denke ich mir folgendermaßen: Die Grundsubstanz des Kernes, die an und für sich schon zähflüssiger ist, als die zuerst in den Höfen der Binnenkörper erkenntliche Flüssigkeit<sup>1</sup>, wird durch die Einlagerung der vielen Lininfäden so widerstandsfähig, dass sie sich dem Vereinigungstriebe<sup>2</sup> der einzelnen Flüssigkeitstropfen erfolgreich zu widersetzen vermag. Die einzelnen Flüssigkeitstropfen können sich desshalb bloß an einander lagern, und bringen nunmehr, in Folge der Spannungsgesetze sich gegenseitig abplattend, das Wabenwerk zur Bildung. Es wäre auf diese Weise zugleich erklärt, warum vor dem Auftreten der Lininfasern eine Wabenbildung im Kerne nicht stattfindet, obwohl doch schon auf dem sweiten Kernstadium eine große Menge sehr dünnflüssiger Substanz innerhalb des Kernes enthalten gewesen sein muss.

Dadurch, dass die Lininfesern in die Vacuolenwandungen, d. h. in die Wabenwände eingelagert werden, müssen sie aber weiterhin bei

- <sup>1</sup> Die Grundmasse des Kernes ist optisch dichter als die Substanz der Höfe.
- <sup>2</sup> Der Ausdruck »Vereinigungstrieb« ist oben für alle physikalische und chemische Faktoren, welche die Vereinigung gleich gearteter Massen in anders gearteten Medien herbeiführen müssen, der Einfachheit halber gebraucht worden. Eine Erklärung dieses Vereinigungstriebes habe ich an einer anderen Stelle zu geben versucht. cf. Rhumbler, Binnenkörper. Diese Zeitschr. Bd. LVI. p. 885 u. Fußnote deseibst.

bildung hinziehen, also nach den centralen Theilen des Kernes, während ihre in den peripherischen Kerntheilen gelegenen Partien aus diesen, der zunehmenden Wabenbildung entsprechend, herausgezogen werden; daher denn auch die Spärlichkeit der Lininfäden in den Randtheilen der Kerne dieses Stadiums.

i) Die Kerne des neunten und letzten Stadiums erreichen einen mittleren Durchmesser, wie er sonst nur selten vorkommen dürfte; sie wechseln auf diesem Stadium zwischen 0, 264—0,342 mm.

Für die Kerne ist ein seines Wabenwerk charakteristisch, das eine Maschenweite von 0,04043 mm nicht mehr tiberschreitet, und sich in den meisten Kernen in gleichmäßiger Weise vertheilt findet. Nur bei wenigen Kernen dieses Stadiums ist eine weitmaschigere Anlage des Wabenwerkes in den peripheren Theilen des Kernes - also gerade umgekehrt wie auf dem vorangegangenen Stadium - sehr deutlich ausgeprägt, diese tritt besonders dann hervor, wenn man ganze Kerne und nicht Schnitte untersucht. In den Wabenwänden liegen die Lininfäden mit ihren Chromatinkörnchen sehr dicht zusammengehäuft, manchmal (Taf. XXIII, Fig. 65) lassen sich die Lininfäden, vielleicht in Folge unzureichender Färbung, kaum mehr erkennen und man sieht dann nur die kleinen Chromatinkörnchen in dichter, nebelartiger Zusammenhäufung, kleine, heller erscheinende polygonale Räume umrahmen. Diese helleren Räume sind zweifellos die Waben, wie man bei anderen Kernen des gleichen Stadiums leicht feststellen kann, deren Liningertist durch eine blassrosarothe Färbung deutlich hervortritt.

Auch die Kernmembran verhält sich bei den einzelnen Kernen dieses Stadiums sehr verschieden, in vielen Fällen ist sie wie auf den vorangegangenen Stadien im ganzen Umfange des Kernes deutlich erkennbar, sie hat ihre Breite von ca. 0,00449 mm beibehalten, besitzt aber auf ihrer Innenseite keinerlei Anlagerungen mehr, weder Chromatinkegel noch eine Ansammlung zu Stäbchenformen abgeplatteter Binnenkörper. In anderen Exemplaren dagegen lässt sich eine scharf kontourirte, den ganzen Kern umgebende Membran nicht mehr auffinden; sie ist zwar bei solchen Stücken manchmal noch streckenweise erhalten, zeigt dann aber ein merkwürdig aufgeschrumpeltes, runzliges Verhalten (Taf. XXIII, Fig. 67 RM), so dass sie mit den früheren Kernmembranen anderer Stadien verglichen, den Eindruck eines in Zerfall befindlichen Gebildes erweckt, ein Eindruck, der um so gerechtfertigter erscheint, als sich, wie bereits angedeutet wurde, an anderen

ich bei einem Kerne die Lininfäden mit ihren Chromatinkörnchen sehr deutlich in Theile des Weichkörpers eintreten sehen, die unzweifelhaft niemals dem Kerne selbst angehört haben können, sondern als zu dem Weichkörper im engeren Sinne gehörend angesehen werden müssen. Es traten also hier, deutlicher gesprochen, die Lininfäden aus dem Kernraum in den Weichkörper hinaus, während die Kernmembran in Zerfall begriffen war (Taf. XXIII, Fig. 67).

Die Binnenkörper sind weitaus spärlicher im Kernraum vertheilt, als sie im vorigen Stadium vertreten waren. Eine dichte Zusammenhäufung in den peripherischen Theilen des Kernes ist nicht mehr zu beobachten, sie liegen auch hier weit aus einander. Doch liegen bei den meisten Kernen auch jetzt noch immer mehr Binnenkörper in den peripheren als in den centralen Theilen des Kernes; die centralen Theile findet man manchmal gänzlich frei von Binnenkörpern. Die Binnenkörper an sich sind auf diesem letzten Stadium kleiner, als sie auf irgend einem der vorausgehenden waren, sie erreichen nur ausnahmsweise einen Durchmesser von bloß 0,00238 mm, sind aber der Mehrzahl nach nicht über 0,004788 mm groß.

Deutung. Die Waben in den centralen Theilen des Kernes sind kleiner geworden und haben sich mehr in den peripheren Kernpartien verbreitet. Vielleicht lässt sich die stattgefundene Verminderung der Wabendurchmesser mit der deutlichen Vermehrung der Lininfäden in Zusammenhang bringen. Mir scheint es nämlich kaum zweifelhaft, dass in einem, mit fädigen Massen durchsetzten, zähflüssigen Medium sich eine dünnflüssigere Substanz, wie der Wabeninhalt wohl zweifellos eine solche ist, in um so kleineren Vacuolen ansammeln muss, je größer die Menge der in das Medium eingelagerten fädigen Massen ist.

Die Ausbreitung der Waben in den peripheren Kerntheilen hat vielleicht ihren Grund darin, dass die hier Anfangs dicht zusammengescharten Binnenkörper nunmehr ebenfalls Flüssigkeit bezogen, sich in derselben mehr oder weniger aufgelöst und auf diese Weise ebenfalls Waben um sich herum gebildet haben.

Zwischen der gelösten Substanz hat sich dann auch hier das Liningertist mit seinen Chromatineinlagerungen verbreitet. Die Kerne, welche noch größere Waben in den peripheren Theilen des Kernes enthalten, dürften nach der oben angenommenen Auffassung der Abhängigkeit der Wabengrößen von dem Reichthum der jeweiligen Kernregion an fädigen Massen darauf zurückzuführen sein, dass sich anfänglich nur wenig Lininmasse in den peripheren Kerntheilen findet, was damit gut in



Einklang zu bringen wäre, dass auf dem vorigen Kernstadium nach unserer Auffassung die Lininfäden durch die Wabenbildung nach dem Centrum des Kernes mehr oder weniger hingezogen wurden.

Das letztbeschriebene Kernstadium lässt einen Vergleich mit anderweitig von Foraminiseren beschriebenen Kernstrukturen zu. Ich meine die Kerne von Calcarina Spengleri L., die Bürschu näher beschrieben hat 1. Sie lassen nach Bürschli ein recht deutliches netzförmiges Gertist erkennen, das in zweien von vier beobachteten Kernen in seinen centralen Theilen aus viel feinerem Maschenwerk gebildet war, wie die Randpartien des Kernes. Während nun ein Kern der vier Individuen, dessen Struktur undeutlich war, keine nucleolusartigen Einschlüsse (also Binnenkörper in meinem Sinne) in dem Kerngerüst aufwies, fanden sich in der peripherischen Kernzone der übrigen Kerne deren mehrere. In einem Kerne konnte eine Zusammensetzung der Binnenkörper aus einer dunkleren peripherischen Schicht und einem lichteren Inneren erkannt werden; die viel ansehnlicheren Nucleoli (Binnenkörper) der beiden anderen Kerne zeigten dagegen einen sehr seinnetzigen Bau, » welcher in jeder Hinsicht dem des eigentlichen Kerngertistes entspricht«. Calcarina scheint in dieser Beziehung von Saccammina abzuweichen, bei der ich niemals auch nur die Spur eines Gerüstwerkes innerhalb der Binnenkörper auffinden konnte, so scharf und klar auch sonst die Lininfäden hervortraten. Die gelöste Masse der Calcarinabinnenkörper bleibt allem Anscheine nach viel länger als stark aufgequollene Substanz von der tibrigen Grundmasse des Kernes unterschieden, als bei Saccammina, wo sie nach ihrer Lösung von der Kerngrundmasse nicht mehr zu unterscheiden ist. Man vergleiche nur die Bürschlischen Fig. 46 und 44 auf Taf. VI. loc. oit. mit einander und man wird mir zugeben, dass man die Binnenkörper Fig. 16, die doppelschichtig sind, nicht mit denen der Fig. 14 für identisch halten kann. Letztere sind weitaus größer, sie scheinen außerordentlich aufgequollen; sie haben sich wohl durch Flüssigkeitsaufnahme aus denen der Fig. 46 entwickelt. Verwundern darf es nicht, wenn sich die Lininmassen des Kerngerüstes in die dicht vor ihrer völligen Auflösung stehenden Binnenkörper hineingesenkt und auch in ihnen ein Wabenwerk erzeugt baben, ist doch auch bei Saccammina die Verbreitung der Lininfäden mit ihren Chromatinkörnchen an die Lösung der Binnenkörper gebunden. Der eine Calcarinakern, welcher keine Binnenkörper aufzuweisen hatte, beweist übrigens, dass die gelöste Binnenkörpersubstanz auch bei Calcarina vollständig das Aus-

<sup>1</sup> O. Bürschli, Kleine Beiträge zur Kenntnis einiger mariner Rhizopoden. in: Morphologisches Jahrbuch. Bd. XI. p. 78—404.

### Rückblick auf die Veränderungen des Kernes.

Nach Aufzählung der verschiedenartigen Strukturen, welche ich für die Kerne verschiedener Größe als typisch schildern durfte, scheint es mir angezeigt, noch einmal die Umwandlungen kurz zusammenzufassen, welche nach meiner Auffassung die Kerne im Laufe ihrer Entwicklung erfahren.

Die jüngsten Kerne sind von einer außerordentlich großen Zahl sehr verschieden gestalteter Binnenkörper erfüllt, deren Entstehung aus Verschmelzung von Anfangs dünnflüssigen, dann zähflüssigen und schließlich erstarrenden Massen sehr wahrscheinlich ist. Außer ihnen und einem trüben Gerinnsel im Kernsaft lässt sich in diesen jugendlichen Stadien weder Gerüst noch Chromatin, noch eine andere strukturirte Substanz nachweisen. Das eigentlich Aktive und Formbildende ist in diesen Kernen wohl der Kernsaft (I. Stadium).

Es scheint dann eine ausgiebige Flüssigkeitsansammlung im Kerne stattzufinden, welche eine mehr oder minder ruhige Auflösung der Binnenkörper veranlasst. Gleichzeitig mit dieser Auflösung macht sich an der Innenwand der Kernmembran eine aus mehr oder weniger vollendeten kleinen Kegeln oder Kuppeln bestehende, stark färbbare Schicht bemerkbar, welche wohl ohne Zweifel wegen der Analogie mit anderen Rhizopodenkernen als diejenige Modifikation des Chromatins angesehen werden darf, deren Verhalten gegen Farbstoffe dem Chromatin seinen Namen gegeben hat. Da das Chromatin nach unserer heutigen Auffassung die Vererbungssubstanz darstellt, und unter solchen Umständen eine Kontinuität des Chromatins uns heut zu Tage noch als ein unumgängliches Erfordernis erscheinen muss, so wird man zu der Annahme gezwungen sein, dass das Chromatin auf Stadium I im Kernsafte in einer gelösten nicht nachweisbaren Modifikation enthalten ist und sich auf Stadium II erst in seine, für Gewebezellen so allgemein charakteristische, färbbare Modifikation umändert. Dass dies gerade an der Kernmembran geschieht, rührt vielleicht daher, dass die umändernden Faktoren von dem Zellleib aus in dem Kern durch die Membran hindurch zur Wirkung kommen.

In den folgenden Kernstadien findet eine weitere Lösung der Binnenkörper statt, während von den, an der Kernmembran gelegenen Chromatinkegeln sich kleinste Chromatinkörnehen abzuspalten scheinen, und auf den späteren Stadien immer weiter nach dem Kerncentrum hin vordringen. Dieses Vordringen scheint durch Bewegungen, welche der

an den binnenkorpern dieser kernstadien wahrnenmen lassen, zuzuschreiben. Nachdem diese Vorgänge, weitere Auflösung der Binnenkörper und Vorrücken der Chromatinkörnehen nach den centralen Partien des Kernes, auf den verschiedenen Stadien schrittweise zugenommen haben, scheint auf dem sechsten Stadium abermals eine sehr bedeutende Flüssigkeitsansammlung im Kern stattzufinden, die den Kern mächtig auftreibt (Verdünnung der Kernmembran; Kernhöhle und Faltung der Kernmembran als Produkt der Alkoholwirkung). Bei der Konservirung dieser Stadien ist der stark verdunnte Kernsaft so außerordentlich gierig von dem Alkohol extrahirt worden, dass der ganze übrige Kerninhalt zu einer kompakten Masse verschmolzen ist, die jeder kunstlichen Färbung widersteht. Nur mit Anwendung des Beleuchtungsapparates lassen sich in solchen Kernen noch Binnenkörper und eine aus kleinsten Körnchen, jedenfalls den Chromatinkörnchen und einer für die Lininfäden bestimmten Substanz, zusammengesetzte Grundmasse erkennen. Übergänge zu diesem verwirrenden Stadium lassen sich in größeren Kernen des vorigen Stadiums nachweisen. In dem folgenden Stadium, dem siebenten also, treten in der Kernmasse zum ersten Male deutliche Lininfäden auf; sie stellen ein außerordentlich dichtes Gewirr von Fäden dar, in welches nunmehr die Chromatinkörnehen der vorausgegangenen Stadien eingebettet sind. Die noch vorhandenen Binnenkörper haben dünnslüssigere Massen als Höse um sich angesammelt, welche die Lininfasern zur Seite drängen. Die Höfe der Binnenkörper sind wahrscheinlich von der Flussigkeitszunahme des sechsten Stadiums herzuleiten. Jedenfalls geben sie den ersten Anstoß zur Wabenbildung, die auf dem folgenden Stadium in der Richtung vom Centrum nach der Peripherie hin allmählich den ganzen Kerninhalt ergreift. Die Chromatinkegel an der Kernmembran zerfallen gänzlich in kleine Chromatinkörnchen und sind auf den späteren durch die Wabenbildung charakterisirten Kernstadien nie mehr vorhanden. Dagegen werden auf diesen späteren Stadien die noch vorhandenen Binnenkörper jetzt an derselben Stelle so dicht zusammengedrängt, dass sie gleichfalls oft bloß eine Verdickungsschicht der Membran darzustellen scheinen. Eine solche Schicht lässt sich aber von den früheren Membrankegeln ohne Weiteres durch die Größe und die Lagerung ihrer Elemente, die mit ihrer Längsachse nicht radiär gerichtet sind, sondern parallel zur Membran verlaufen, unterscheiden. Auch diese Schicht ist nicht beständig, sondern macht später im Einklang mit der Auflösung der Binnenkörper, welche sie zusammensetzten, dem Wabenwerke mit seinen Lininfäden und Chromatineinlagerungen Platz.



Schließlich besteht der ganze Kern aus einem dichten Wabenwerk, in dessen Wandungen die Lininfäden mit ihren Chromatineinlagerungen verlaufen. In einem einzelnen Falle, das darf nicht unerwähnt bleiben, schien die Membran im letztgeschilderten, neunten Stadium dem Zerfall anheimgefallen zu sein, während gleichzeitig die Lininfäden in den Zellleib hinaustraten, immer noch kleine Chromatinkörnchen in sich enthaltend. Ich halte es nicht für wahrscheinlich, dass es sich hier um einen zerrissenen oder geplatzten Kern handelt.

Auffallend muss es in dem gegebenen Entwicklungsschema des Kernes erscheinen, dass sowohl vor dem ersten Auftreten des Chromatins in seiner erkennbaren, farbstoffgierigen Modifikation als auch vor dem ersten Auftreten des Linins beide Male eine so beträchtliche Flüssigkeitssunahme im Kern stattgefunden hat. Ich wüsste nicht, woher der Kern diesen Flüssigkeitszuschuss anders her erhalten haben sollte als aus dem Weichkörper. Ein ursächlicher Zusammenhang beider Vorgänge scheint mir aber wenig zweifelhaft. Vorausgesetzt, dass man also der Umordnung zustimmt, welche ich der sonst als Regel geltenden Größenzunahme der Kerne entgegen, mit den betreffenden Stadien (H und VI) vorgenommen habe, wird man annehmen dürfen, dass bei der zweiten Flüssigkeitsaufnahme außer dem Stoff, der bei der ersten Aufnahme eindrang, noch eine andere Substanz in das Kernlumen eintritt, welche die Bildung der Lininmassen zur Folge hat. Das bildende, oder ich will lieber sagen das zur Bildung des Chromatins und Linins Anstoß gebende. Element wird dabei im Kerninneren zu suchen sein, da ähnliche Bildungen im Zellleib nicht vorkommen. Da nun bei dem ersten Deutlichwerden des Chromatins, also bei der ersten Flüssigkeitsaufnahme sich außer Zellsaft und Binnenkörpern nichts Anderes nachweisen lässt, und weil vor Auflösung der Binnenkörper sogar auch das färbbare Chromatin fehlt, wird man annehmen durfen, dass der Zellsaft aus den gelösten Binnenkörpersubstanzen mit Hilfe von anderen Substanzen, die von dem Zellleib her in den Kern eingedrungen sind, die färbbare Chromatinmodifikation erzeugt. Hiernach ist es auch kaum verwunderlich, wenn an der Kernmembran, also da, wo die nöthigen Substanzen zuerst zusammenkommen, auch das Chromatin in seiner färbbaren Form (falls eine nicht färbbare, unsichtbare, vorher im Kernsaft gelöste Modifikation desselben aus theoretischen Gründen aufrecht erhalten werden muss) zuerst auftritt. Bei dem Auftreten des Linins sind die Binnenkörper wohl nicht so unmittelbar betheiligt, wenigstens lässt sich auf sehr vielen Stadien, wo eine Lösung der Binnenkörper schon lange im Gange ist, nie ein Lininfaden nachweisen. Ihre Entstehung scheint ganz an die zweite Flüssigkeitsaufnahme, die ja eine ganz aufweil, wie schon hervorgehoben, Lininfäden bis jetzt nicht im Zellkörper nachgewiesen sind.

Einerlei wie sich der Einzelne zu meinen Erörterungen stellen mag; ich glaube aus meinen Mittheilungen wird das zur Gentige hervorgehen, dass sich die Struktur des Kernes mit seiner Größenzunahme, die unseren Untersuchungen nach seinem Alter entspricht, ganz außerordentlich ändert, dass in jugendlichen Kernen weder Chromatinmassen noch ein Liningertist, noch eine Wabenstruktur vorkommt, dass sich all diese Komplikationen erst im Verlaufe einer allmählichen Entwicklung einstellen. Es hieße gewiss klügeln, wenn man diese auffällige Schrittfolge in der Kernentwicklung als eine Vorspiegelung unzureichender Konservirung ausgeben wollte. Wenn Gerüste von solcher Feinheit, wie sie das siebente Stadium aufwies, oder Waben von solcher Regelmäßigkeit, wie sie hier und dort im neunten Stadium aufgefunden wurden, im konservirten Zustande klar und deutlich waren, so wird man doch erst die Grunde angeben müssen, warum sie auf allen jugendlichen Stadien durch dieselbe Konservirung zerstört worden sein sollten. Zerrissen könnten sie wohl sein, zumal wenn die jugendlichen Kerne sehr flüssigkeitsreich wären, aber man müsste doch die Trümmer der verschiedenen Gebilde sehen, oder sollten solche bei der Konservirung plötzlich im Kernsaft löslich geworden sein? So sehr man auch vorsichtig sein soll, die Anwesenheit von Gebilden bei mikroskopischen Objekten zu bestreiten, so glaube ich doch, dass hier eine Bestreitung der Anwesenheit der genannten Strukturen in jugendlichen Kernen zu Recht bestehen muss; es handelt sich hier um Schnitte, wo eine Verdeckung des Thatbestandes durch übergelagerte andere Massen völlig ausgeschlossen ist.

Was diese Veränderungen des Kernes aber noch ganz besonders interessant erscheinen lässt, und was ihnen eine weitere höhere Bedeutung verleiht, ist die Thatsache, dass auch der Zellleib der Saccamminen mit der Umänderung seiner Kerne Schritt auf Schritt Abänderungen zeigt, deren endliches Resultat eine vollständige Ausstoßung aller Ingesta, und eine Ausscheidung von Gebilden ist, die jedenfalls für Exkretkörnehen angesehen werden müssen, also höchstwahrscheinlich Stoffe des regressiven Protoplasmaumsatzes darstellen.

Bevor ich mich jedoch zu diesen interessanten Vorgängen wende, sei es mir gestattet, noch auf zwei Vorkommnisse hinzuweisen, welche die Kerne betreffen, und in die oben vorgeführte Reihe nicht hineinpassen, sondern jedenfalls als pathologische Umänderungen von Kernen darum, weil sie in ihrem Inneren von Fäden durchzogen waren, die ich unmöglich für Lininfäden oder dergleichen halten kann, sondern für Pilzfäden ansehen muss.

# 8. Kerne, welche wahrscheinlich durch pathologische Veränderungen gelitten haben.

lch muss zwei verschiedene Arten pathologischer Kerne unterscheiden, die beide durch Einwanderung von Pilzen gelitten zu haben scheinen. In beiden Fällen handelt es sich um sehr große Kerne.

Die erste Art dieser Kerne ist durch eine abnorm ausgesprochene Schrumpfung schon äußerlich kenntlieh. Die Schrumpfungen unterscheiden sich von denen, welche im sechsten Kernstadium ebenfalls sehr auffallend waren, dadurch, dass sie nicht so kurzwellig sind, sondern den ganzen Kern oder einzelne Kerntheile in verschiedenen Richtungen abplatten, so dass handförmige Gestalten zu Stande kommen, die manchmal aber auch durch eine rechteckige Form mit verschieden gestalteten Ausläufern in der Weise vertreten wird, wie dies in Fig. 66, Taf. XXIII, abgebildet ist.

Diese Kerne sind von einer Kernhöhle (Taf. XXIII, Fig. 66 a, KH) umgeben, deren Ausdehnung manchmal den Umfang der größten, von mir als normal angesehenen, Kerne übertrifft; der kleinste in dieser Verfassung aufgefundene Kern lag in einer Kernhöhle von 0,240 mm Durchmesser. Es kann hiernach kein Zweifel bestehen, dass die bezüglichen Kerne sehr flüssigkeitshaltig gewesen sind.

Wenn man die Größe der Kernhöhle mit dem Durchmesser normaler Kerne vergleicht, so wird man durch sie zu der Annahme geführt, dass es sich bei diesen pathologischen Fällen um Kerne des achten und neunten Stadiums handelt. Ein genaueres Studium beschränkt dagegen die Vorkommnisse ganz auf das achte Stadium, was allerdings sehr auffällig ist, aber vielleicht dadurch erklärt werden kann, dass der in diesen Kernen schmarotzende Pilz gerade auf diesem Stadium seine günstigen Nährbedingungen findet. Da sich überdies meine Erfahrung bloß auf etwa zehn Fälle beschränkt, ist es ja auch leicht möglich, dass sich bei einem noch größeren Material auch andere von demselben Pilz befallene Stadien hätten auffinden lassen. Eine Vorliebe dieses Pilzes, wenn meine Auslegung der gleich zu schildernden Fäden als Pilze wirklich zutrifft, scheint aber aus den zehn Fällen für das achte Stadium immerhin mit großer Wahrscheinlichkeit hervorzugehen.

Was nämlich die Beschränkung dieser Pilze auf das achte Stadium



nur dem achten Kernstadium zu; sie ist in den hier zu erörternden Fällen, an manchen Stellen des Kernes oft zerstört, in Brocken zerfallen, lässt sich aber auch in solchen Fällen meist noch deutlich erkennen, weil sie dieselbe Breite einhält, wie die noch gut erhaltene Randschicht. Wenn die Kerne also unter den hier in Betracht kommenden Umständen manchmal ihrer Größe nach hinter dem neunten Stadium nicht zurückstehen, so ist das sehr wahrscheinlich bloß einer sekundären Aufblähung zuzuschreiben, die vielleicht einer Versüssigung der Kernsubstanzen durch Einwirkung der Pilze zugewiesen werden muss.

Der ganze Kern wird nun von Fäden durchzogen, welche in sehr verschieden dichtem Gewirr bald einzelne Stellen des Kernes besonders, bald das ganze Kernlumen mehr oder weniger gleichmäßig befallen zu haben scheinen. Man wird sich in jedem Falle den Verlauf der Fäden in frischem Zustande viel loser vorzustellen haben, als er im konservirten Zustande erscheint. Hier sind die Fäden durch den Druck der zusammengesunkenen Kernwandung dichter an einander gedrängt worden.

Die Fäden (Taf. XXIII, Fig. 66 b) sind in der Regel an ihren beiden Enden abgerundet, wobei sich die Enden noch knopfartig verdicken können, so dass zuweilen annähernd hantelförmige Gestalten entstehen. Ihr Verlauf ist gewöhnlich kein gestreckter, sondern zeigt geringe Biegungen, deren Sinn bei ein und demselben Faden ein- oder zweimal wechseln kann, so dass ein nach rechts gebogener Faden sich nach einer gewissen Strecke nach links wenden kann, um dann wieder unter Umständen nach rechts umzukehren. Auch schärfere Knickungen der Fäden kommen vor, sind aber seltener. Häufig gehen die Fäden an ihren Enden in perlschnurartig an einander gereihte kugelförmige Abschnitte über, die vielleicht als Abschnürungen von den Fäden angesehen werden dürfen. Einzelne im Fadengewirr vorhandene, isolirte Kugeln sind zum Theil vielleicht ebenfalls auf solche Abschnürungen zurückzuführen, manchmal mag aber hier Kugelgestalt durch die Querschnitte zur Schnittrichtung senkrecht verlaufender Fäden bloß vorgetäuscht werden. Die Kleinheit dieser Objekte lässt eine scharfe Entscheidung in dieser Beziehung nicht zu.

Sehr auffallend muss es erscheinen, dass manche Fäden von der sonst geltenden Regel einer Abrundung an ihren Enden abweichen und unter Umständen sehr spitz ausgezogen sein können. Dieses Vorkommen mag sich auf Fäden beziehen, welche von dem Schnittmesser in schiefer Richtung getroffen wurden, es wäre aber auch dann eine

Derartige Abplattungen wurden an den meisten Fäden, deren Querschnitt kreisrund zu sein scheint, nicht wahrgenommen. Nur bei einigen wurde mir eine solche wahrscheinlich; doch war auch hier nicht sicher festzustellen, ob die scheinbare Abplattung nicht dadurch vorgetäuscht wurde, dass der Schnitt einen Streifen aus dem sonst cylindrischen Faden herausgeschnitten hatte. Besonders hingewiesen werde noch auf das platte Gebilde Taf. XXIII, Fig. 66 b, b, ihm ist eine der oben erwähnten Kugeln so dicht angelagert, dass beide eins zu bilden scheinen. Eine Erklärung dieses Vorkommens ist mir nicht möglich. Die Fäden nehmen nach Eosintinktion eine blass röthlich gelbe Färbung an. Sie sind nicht alle gleich breit, vielmehr schwankt ihr Breitenmesser zwischen 0,002235 und 0,002682 mm; ihre Länge wechselt zwischen 0,00745 und 0,0298 mm; die Kugeln haben einen Durchmesser, der den Breitenschwankungen der Fäden entspricht.

Nach der eben gegebenen Schilderung der Fäden erscheint die Auslegung derselben als Pilze keineswegs als ganz gesichert. Was mich vor Allem dazu bestimmt, ihnen eine solche Auslegung zu Theil werden zu lassen, ist die Unordnung, welche sich im Innern solcher Kerne neben den Fäden findet. Man sieht hier Brocken und unentwirrbar zusammengebackene Massen, wie sie sonst in keinen Kernen vorkamen, neben noch unterscheidbaren Theilstücken von Lininfäden, mit noch zu erkennenden Chromatinkörnchen, und neben einzelnen noch kenntlichen Binnenkörpern. Hier und da scheinen sich sogar Spaltpilze mit dem fädigen Pilzwerk gemeinsam an die Zerstörungsarbeit gemacht zu haben, wenn dichte Ansammlungen von kleinen Stäbchen wirklich auf Bakterien zurückgeführt werden dürfen, und nicht als ausnahmsweise regelmäßige Bruchstücke zerfallener Lininfäden aufgefasst werden mussen. Von diesen Kernen sieht jeder anders aus, die auffallend große Regelmäßigkeit, mit der die übrigen Größenstadien der Kerne eine ganz bestimmte Struktur zur Schau brachten, ist hier nicht wieder zu finden; es herrscht vielmehr ein solches Durcheinander, dass Alles in Zerfall begriffen erscheint und — das einzig Wiederkehrende in mehreren solcher Kerne sind die Fäden — nur die Fäden selbst lebenskräftig erscheinen. Da ich die Fäden erst auf Schnitten erkannte, konnte eine Cellulose-Reaktion nicht mehr vorgenommen werden.

Zur Auslegung der Fäden als eingedrungene Pilze hat mich dann weiterhin das Vorkommen von zwei Kernen in ein und demselben Weichkörper geführt, ein Vorkommen, das also der sonst konstanten Einzahl des Kernes widerspricht. Der eine dieser Kerne ist nämlich

Zeitschrift f. wissensch. Zoologie. LVII. Bd.





Stadium zugezählt werden musste. Der von Pilzen befallene Kern (Taf. XXII, Fig. 47, II) liegt innerhalb einer Kernhöhle (KH), während der andere Kern der umgebenden Sarkode allenthalben glatt anliegt; das Präparat ist mit Hämatoxylin gesärbt. Beide Kerne liegen dicht an einander, sie berühren sich sogar in dem abgebildeten Schnitte.

Wie ich oben bereits hervorgehoben habe, ist das hier besprochene Exemplar unter annähernd 300 das einzige, das zwei Kerne enthält. Der Kern I hat einen Durchmesser von 0,4830 mm, der Kern II muss ursprünglich, der Kernhöhle nach zu urtheilen, einen Durchmesser von 0,1800 mm gehabt haben. Diese Größe widerspricht in beiden Kernen ihrem Ausbildungszustande, da ja sonst Kerne der Stufe VIII nie unter 0,2086 mm groß waren, und auch die von Pilzen befallenen Kerne nie hinter letztgenanntem Großenmaß zurückblieben, sondern im Gegentheil meist noch größer waren. Wenn man sich dagegen beide Kerne vereinigt denkt, so würde daraus ein Kern entstehen, dessen Durchmesser dem achten Stadium durchaus entsprechen würde. Es scheint sich also hier ein Kern des achten Stadiums in zwei Theile getrennt zu haben. Eine normale direkte oder gar eine indirekte Theilung als Ursache dieser Trennung anzunehmen, muss als unzulässig gelten, da beide Kerne in ihrem Bau so sehr von einander abweichen. Es durfte vielmehr eine andere Deutung hier am Platze sein, die etwa folgendermaßen zu lauten hätte. In dem ursprünglich in der Einzahl vorhandenen Kerne ist an einer bestimmten Stelle der Pilz eingedrungen und hat daselbst den Kern zerstört; der noch nicht befallene Theil des Kernes hat sich dann von dem kranken losgetrennt. Ich habe bei langsamer Einwirkung von schädlichen Reagentien (schwache Säuren, Alkohol) auf lebende Difflugien öfters die zuerst von den Reagentien betroffenen Theile des Weichkörpers, den vorderen Sarkodetheil von dem hinteren abschnüren sehen, und würde für den besprochenen Kern einen ähnlichen Vorgang für möglich halten.

Immerhin ist auch das Vorkommen der beiden von einander so abweichend gestalteten Kerne für die Auslegung der Fäden als Pilse nicht
absolut bindend; es könnte sich hier ja auch um Vereinigung zweier
Kerne handeln, von denen der eine während eines Konjugationsaktes aus
einem zweiten Thier erst in das vorliegende Exemplar hineingebracht
wurde. Ich halte aber eine solche Auslegung für weit hypothetischer
als die hier versuchte, da sich sonst wohl eine Beeinflussung der beiden
an einander stoßenden Kerne in irgend einer Weise in der Struktur der
Kerne kund geben müsste; beide liegen aber theilnahmslos neben ein-

ander. Das letzte Wort darf aber trotzdem für die behandelten Kernzustände nicht gesprochen werden.

Mit den Bacteroiden, welche Blocumann<sup>1</sup> und Korschelt<sup>2</sup> in den Geweben und Eiern verschiedener Insekten aufgefunden haben, sind die geschilderten Fäden wegen ihrer Gestalt nicht zu vergleichen. Eben so wenig wird man sie für verunstaltete Chromosomen halten dürfen, da ich bei zwei Foraminiferen (Truncatulina lobatula und Pulvinulina Menardii) Chromosomen ebenfalls in Alkohol erkennbar konservirt fand. Mir scheint demnach die versuchte Deutung immer als die wahrscheinlichste.

Die Unsicherheit, welche dem Mitgetheilten zufolge trotz alledem über den Zustand der eben erörterten Kernzustände herrschen bleiben muss, macht sich auch bei dem andersgestalteten Kerne breit, welchen ich ebenfalls als pathologisch verändert nur desshalb schildere, weil auch er sich nicht mit den für normal gehaltenen Befunden in Einklang bringen lässt.

Es wurde nur ein Kern in dem betreffenden Zustande gefunden; sein mittlerer Durchmesser betrug 0,244 mm, so dass auch er ursprünglich dem achten Stadium angehört haben dürfte.

Der Kern hat ziemlich pralle Umrisse gewahrt, von der Kernmembran ist aber nichts mehr erhalten; vielmehr besteht der ganze Umfang des Kernes aus einzelnen unregelmäßig gestalteten Brocken, die zu einem wenig dichten Grenzwalle vereinigt erscheinen. Die Breite dieses Grenzwalles entspricht ungefähr der Breite des Saumes von stäbchenförmig plattgedrückten Binnenkörpern, welche auf dem achten Kernstadium häufig sind, bei Kernen anderer Stufen aber nie vorkamen. Man wird den bröckligen Grenzwall also aus dieser Schicht hervorgegangen ansehen dürfen.

Von dem Grenzwalle aus erstrecken sich weiterbin in centrifugaler Richtung sehr dunne im Mittel 0,04344 mm lange Fäden vom Kern aus in den Weichkörper hinein. Die Fäden zeigen nur ganz geringe Biegungen, sie lassen zum Theil eine Zusammensetzung aus kleinen Fadenstückehen erkennen, während sie anderntheils auch homogen erscheinen können; sie sind nur 0,00449 mm dick und erreichen hierdurch die Feinheit der Lininfäden. Eine große Ähnlichkeit mit der letzterwähnten Substanz kann ihnen auch sonst nicht abgesprochen werden; es unterscheiden sich beiderlei Gebilde, so weit ich beobachten konnte, bloß da-

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup> F. Blochmann, Über das regelmäßige Vorkommen von bakterienähnlichen Gebilden in den Geweben und Biern verschiedener Insekten. in: Zeitschr. f. Biologie (Kühne u. Voit). Bd. XXIV. 4888.

<sup>&</sup>lt;sup>2</sup> E. Korschelt, Beiträge zur Morphologie und Physiologie des Zellkerns. in: Zool. Jahrbücher (Abth. f. Anatomie und Ontogenie). Bd. IV. 4889.

durch, dass die den Grenzwall umragenden Fäden alle gleich lang oder wenigstens nahezu gleich lang sind, während die Lininfasern sichere Endstücke, wenn sie nicht gewaltsam zerrissen waren, überhaupt nicht erkennen ließen.

Reste von Lininfäden ließen sich im Inneren des Kernes hier und da, immer aber nur in äußerst geringer Zahl, auffinden; auch außerhalb des Kernlumens findet sich in meiner Schnittserie ganz vereinzelt ein aus dem Inneren des Kernes verschlagenes Stück des Liningerüstes. Es ist mir kaum zweiselhaft, dass das letzterwähnte Vorkommnis erst nachträglich, durch den beim Auflegen des Deckgläschens ausgeübten Druck zu Stande gekommen ist. Der ganze Kern und sein zugehöriger Weichkörper waren nämlich in einem sonst nicht wiedergefundenen Grade brüchig resp. bröcklig. Jeder Druck auf das Deckglas bewirkte das Auftreiben einer Wolke zerbröckelter Kern- und Weichkörpermassen, welche sich über andere Theile des Präparates verbreiteten. Schnittserie wurde auf mehrere Objektträger vertheilt, so dass ich über die letzterwähnte Thatsache eingehendere Versuche anstellen konnte, ohne die primären Befunde, welche auf den anderen Objektträgern geborgen waren, durch diese Versuche zu verunstalten. Obgleich die Schnitte mit einer Gelatinelösung festgeheftet waren, trat also beim Rütteln am Deckgläschen jedes Mal die besagte Wolke zerbröckelter Substanzen auf; die anderen Weichkörper, welche mit dem ev. pathologischen Weichkörper zusammengeschnitten und auch sonst auf ganz genau dieselben Weisen behandelt worden waren und deren Festheftung ebenfalls mit derselben Gelatine und zwar auf demselben Objektträger stattgefunden hatte, hielten bei demselben Rütteln des Deckgläschens absolut Stand, und ließen sich keinerlei Substanzmassen durch diese Operation entreißen. Es ist hiernach zweifellos, dass der pathologisch veränderte Weichkörper nicht nur bröckliger war, sondern dass er auch auf der Gelatine viel schlechter festhaftete als alle anderen Schnitte normaler Weichkörper. Es mag dies von chemischen Umänderungen herrühren, die im Weichkörper Platz gegriffen haben und auf Einwirkung der Pilze zurückzuführen sein dürften. Vielleicht ist eine fettige Degeneration an diesem sehr auffallenden Verhalten des gesammten Weichkörpers Schuld.

Außer den erwähnten, sehr spärlichen Resten von Lininfäden finden sich im Inneren des Kernes, im Centrum am dichtesten zusammengeschart, aber sonst durchwegs in regelloser Anordnung, Massen blass röthlich gefärbter Körperchen. Ihre Umrisse sind viel regelloser als diejenigen der Binnenkörper, welche bekanntlich vom vierten Kernstadium ab kaum mehr irgend erkennbare Abweichungen von der Kugelgestalt

Färbung) verhalten, vermag ich nicht beizubringen. Ihr mittlerer Durchmesser stimmt denn auch nahezu mit dem der Binnenkörper überein, doch ließ sich bei vielen eine Vergrößerung ihres Durchmessers auf 0,003429 mm nicht verkennen; es dürfte bei solchen eine nachträgliche Quellung unter dem Einfluss schädlich wirkender Substanzen eingetreten sein.

Der Weichkörper des geschilderten Exemplars enthielt keinerlei Schlickballen oder andere Nahrungsreste mehr; er war aus verschiedengestalteten Brocken von sehr ungleicher Größe zusammengesetzt, die ohne Ausnahme im Eosin dieselbe Farbennuance angenommen hatten, wie die Trümmer der Binnenkörper. Stückchen von 0,003429 mm Durchmesser, also eben so groß wie viele der im Inneren des Kernes gelegenen Binnenkörperreste, hielten überdies auch im Weichkörper das Übergewicht gegen größere und kleinere. Größere Brocken erwiesen sich meist aus kleineren zusammengesetzt.

Deutung. Der gegebenen Schilderung zufolge könnte man den betreffenden Kern als auf einem zehnten Stadium stehend ansehen, auf einem Stadium nämlich, das sich vielleicht ohne allzugroßen Zwang auf jene Zustände der neunten Stufe zurückführen ließe, in welchen, wie ich sagte, die Lininfäden aus dem Kern heraus in den Weichkörper vorzudringen scheinen. Es wäre dann die erste Annahme erforderlich, dass der Austritt der Lininfäden im ganzen Umfange der Kernperipherie eingetreten sei, eine Annahme, die an sich nicht unwahrscheinlich ist, da sich im Gegentheil eine einseitige Bevorzugung von einzelnen Stellen bei dem Austreten der Lininfäden nicht ohne Weiteres erklären ließe.

Es müsste zu dieser ersten Annahme aber dann noch eine zweite hinzugefügt werden, die weit unverständlicher sein würde; die Lininfäden müssten sich nämlich in sehr viele, annähernd gleich große Stücke getheilt haben, und müssten selbstthätig aus dem Kerncentrum, wo sich ja kaum noch irgend welche Spur von Lininsubstanz befindet, nach der Kernperipherie hingewandert sein. Mit einem einfachen Auswachsen der vorhanden gewesenen Fäden ließe sich das Zustandekommen der vorliegenden Lageverhältnisse nicht erklären; es würde somit für die Lininfäden eine eigene Vitalität gefordert, die sich in der Theilungsund in der Bewegungsfähigkeit der Lininfäden äußern würde.

Mir scheint es außerdem, als ob die Zahl der radiär gerichteten Fadenstücke in dem besprochenen Exemplar weit geringer sei, als sie erwartet werden müsste, wenn wirklich die auf Stadium IX existiren-



die Raumverhältnisse mit ihrer Entfernung vom Kerncentrum in der dritten Potenz der Radien anwachsen und ich in diesem geometrischen Verhältnis nicht abzuschätzen gewohnt bin.

Eine Erklärung, die weniger Annahmen nöthig machen würde, wäre diejenige, die Fäden als Pilze anzusehen, die sich ausschließlich in der peripher zusammengedrängten Binnenkörperschicht, wie sie auf dem achten Kernstadium häufig vorkommt, festsetzen und von da aus in den übrigen Weichkörper unserer Rhizopode vordringen. Es wäre hierbei nicht zu verwundern, wenn auch die inneren Kernregionen einer Zerstörung anheimfielen, wenn auch in ihnen selbst die Pilzfäden nicht vorkommen. Die Zerstörung der Randschicht und der Kernmembran verändert die Lebensbedingungen der übrigen Kernbestandtheile vielleicht derart, dass auch sie nicht im Stande sind, sich den störenden Einflüssen der Pilze gegenüber lebensfähig zu erhalten.

Zu Gunsten der letzt versuchten Erklärung des geschilderten Kernzustandes als das Produkt einer Pilzeinwirkung darf vielleicht fürderhin die Anwesenheit der Randschicht angeführt werden. Es ist jedenfalls auffallend, dass sich diese Randschicht auch bei allen Kernen vorfand, welche die zuerst geschilderten, ebenfalls als Pilzfäden gedeuteten, mehr wurstförmigen Gebilde enthielten. Beide Vorkommnisse ließen sich mit einiger Glaublichkeit dahin deuten, dass gerade die an der Kernperipherie zu einem dichten Wandbelag zusammengepressten Binnenkörper in besonders hervorragendem Maße einen günstigen Nährboden für Pilzentwicklung darböten.

## 9. Defäkationszustände des Weichkörpers.

Die Schlickmassen, welche nach meinen früheren Mittheilungen das zwischen dem Sarkodebalkenwerk offen bleibende Lückensystem des Weichkörpers auszufüllen pflegen, sind nicht in jedem Weichkörper in gleicher Menge vertheilt. Manchmal dringen die Schlickmassen bis zum Centrum des Weichkörpers hin vor (Taf. XXIV, Fig. 77); es geschieht dies allerdings in dem, in der Figur zum Ausdruck gebrachten, Grade nur ausnahmsweise; manchmal sind sie ganz auf die peripherischen Theile des Weichkörpers beschränkt, und in wieder anderen Fällen sind alle Schlickmassen zu einem gemeinsamen Haufen zusammengedrängt, der sich mehr oder weniger scharf von der Körpersarkode absetzt. Die Fälle einer abweichenden Vertheilung sind aber auch hiermit noch keineswegs erschöpft, es giebt Weichkörper, die in



ihren äußeren Partien nur noch ganz vereinzelte Reste von Schlickstoffen enthalten, während ihre centralen Theile aus reiner Sarkode bestehen, und schließlich giebt es abermals Weichkörper, in deren protoplasmatischem Balkenwerk auch nicht die Spur von Schlickmassen mehr enthalten ist. All diese Zustände lassen sich durch Übergänge zu einer zusammenhängenden Reihe mit einander verbinden, welche ich als den Ausdruck eines Entleerungs- oder Defakationsvorganges der Sarkode ansehen muss.

Von besonderem Interesse muss dieser Vorgang desshalb erscheinen, weil diejenigen Weichkörper, die einen weit entwickelten Kern — z. B. Kerne des achten und neunten Stadiums — besitzen, ihre Sarkode ganz oder doch bis auf kaum merkliche Spuren von Schlickmassen befreit haben. Man darf desshalb wohl annehmen, dass diese immer wiederkehrende Erscheinung in irgend welche Beziehung zu den weiteren Schicksalen des Sarkodeleibes gesetzt werden muss.

Doch konstruiren wir uns vorläufig den Defäkationsvorgang aus den vorliegenden Stadien und verschieben wir die Besprechung seines Zweckes auf das nächste Kapitel.

Eine einseitige Anhäufung der Schlickmassen tritt erst in Weichkörpern auf, deren Kern das sechste Stadium erreicht hat; sie ist hier aber in der Regel nicht sehr merklich. Um sie zu erkennen, wendet man am besten eine schwache Vergrößerung an, man sieht dann an der Stelle des Weichkörpers, wo sich die graugefärbten Pseudopodienmassen mit der übrigen Körpersarkode vereinigen, oder gelegentlich auch an einer anderen beliebigen Stelle des Schnittes, dass die durch Methylgrün-Eosin grün gefärbten Schlickmassen hier viel näher zusammengetreten sind als anderwärts (Taf. XXIV, Pig. 90 Zs). Bei diesem Zusammentreten scheinen diejenigen Schlickmassen, welche vorher isolirt neben einander lagen, zu ganz denselben mehr oder weniger kugeligen oder rotationsellipsorden Körpern zusammenzusintern, wie sie auch sonst in kleinerer oder größerer Zahl in den meisten Weichkörpern vorkommen.

Auffallend muss es erscheinen, dass in dem einen Weichkörper meist nur große, in dem anderen dagegen meist nur kleine Schlickkugeln erzeugt werden. Dass es sich hier nicht um principiell verschiedene Gebilde handelt, wird dadurch bewiesen, dass gelegentlich auch große und kleine Schlickkugeln im selben Weichkörper neben einander vorkommen und hier ganz auf dieselbe Weise zusammengeschart werden, ohne dass ein Unterschied zwischen großen und kleinen Kugeln gemacht wird.

Bei der Größe der Schlickkugeln mag die jeweilige Beschaffenheit der gerade aufgenommen en Schlickpartien einen bekugeln ausfallen. Da wo sich nur kleine Schlickkugeln innerhalb eines Fäkalballens finden, da mag das Thier vordem nur wenig zähen Schlick aufgenommen haben. Es ist kein Zweifel, dass die mikroskopischen Schlickproben ein und desselben Fundortes eine sehr verschiedene Dichte resp. Zähigkeit aufweisen; man kann das leicht feststellen, wenn man eine größere Schlickprobe unter einem Deckgläschen einem langsam gesteigerten Drucke aussetzt; es treten dabei immer einige Schlickpartikelchen viel schneller aus einander als andere.

Bei den Weichkörpern mit den folgenden Kernstadien (VII. bis IX. Stadium) macht sich nunmehr ein doppeltes Verhalten geltend; die Anfangs nur gering hervortretende Anhäufung wird entweder immer merklicher, oder sie nimmt immer mehr ab, ohne dass die verschwundenen Schlickmassen sich des Weiteren im Weichkörper auffinden lassen. Es treten hier Unterschiede in dem Defäkationsvorgange zu Tage, welche ich in der Scheidung eines allmählichen Defäkationsvorganges von einem rapiden Defakationsvorgang zum Ausdruck bringen möchte. Der Unterschied zwischen beiden liegt im Worte; während bei dem allmählichen Defäkationsvorgange die Schlickmassen scheinbar nach einander ausgestoßen werden, - so dass eine besonders augenfällige Zusammenscharung von Schlickkugeln nach ihrer wenig merklichen Ansammlung auf dem sechsten Kernstadium nicht mehr stattfindet, der Defäkationsvorgang vielmehr nur an der stets abnehmenden Menge der Schlickmassen kenntlich ist - sammeln sich bei dem rapiden Defäkationsvorgange alle Schlickmassen des Weichkörpers an einer Stelle und verbleiben hier bis sie von dem Weichkörper alle auf einmal ausgestoßen werden.

Den Verlauf der Zusammenscharung der Schlickmassen wird man sich bei dem rapiden Defäkationsvorgange in der Weise vorzustellen haben, dass die Sarkodestränge, welche anfänglich noch die immer näher zusammenrückenden Schlickmassen von einander trennen, allmählich mehr und mehr aus der Konglomeration herausgezogen werden. Bei diesem Herausziehen der Sarkodestränge bleiben augenscheinlich gelegentlich kleine Partien der Sarkode innerhalb der Anhäufung zurück; ich habe nämlich manchmal in offenbar frisch ausgestoßenen Schlickmassen, in den später zu besprechenden Fäkalballen, noch Sarkodereste vorgefunden, welche sich durch ihre, im Methylgrün-Eosingemisch angenommene rothe Färbung verriethen. Die Selbständigkeit der einzelnen Sarkodepartien im Weichkörper der Saccammina ist so groß, dass die außerhalb der Schlickanhäufung befindlichen

die noch weiter in das Innere der Zusammenhäufung hineinragen, von der übrigen Sarkode abdrängen oder nicht. Ein kleiner Verlust an Sarkode fällt eben bei der geringen Differenzirung derselben nicht schwer ins Gewicht.

Wie hervorgehoben, findet die erste Ansammlung der Schlickmassen in der Regel an der Stelle des Ursprungs der Pseudopodien statt, ja ich habe geradezu den Eindruck gewonnen, als ob die Masse der Pseudopodienkörperchen mit den Schlickmassen zusammengebacken würden. Es findet sich nämlich zwischen den Zusammenhäufungen des Schlickes immer, wenn auch in den einzelnen Fällen in sehr verschiedener Massigkeit auftretend, eine im Methylgrun-Eosingemisch ungefärbte, mehr oder weniger grau oder graubraun gebliebene sehr dichte Masse, welche dem Schlick nicht zugerechnet werden darf, weil freier Schlick nach meinen Erfahrungen solche gegen den genannten Farbstoff resistente Substanzen nicht enthält. Man wird den Hauptbestandtheil dieser grauen Masse, wie angedeutet, wegen der Übereinstimmung seiner Farbe und wegen der Örtlichkeit, an der er sich befindet, den Pseudopodienkörperchen zuschreiben dürfen, obgleich die Dichtigkeit der Masse eine Unterscheidung in einzelne Körperchen von der geringen Größe, wie sie die Pseudopodienkörperchen kennzeichnen, nicht zulässt. Dagegen lassen sich in derselben grauen Masse viel deutlicher sehr zahlreiche olivenfarbene, grünbläuliche oder auch stahlgraue rundliche Körperchen von ca. 0,001937 mm Durchmesser (im Mittel) erkennen, welche ohne Zweifel mit den von mir als Exkretkörnchen innerhalb der Leibessarkode beschriebenen Körperchen identisch sind. Wir sind hiernach zu der Annahme berechtigt, bezw. gezwungen, dass sich beim rapiden Defäkationsvorgange eine große Zahl von Exkretkörnehen und jedenfalls auch die Pseudopodienkörperchen gemeinsam mit den Schlickmassen zusammenlagern, um mit diesen ihr Schicksal zu theilen, d. h. ganz aus dem Weichkörper entfernt zu werden (Taf. XXIV, Fig. 94 Zs).

Der rapide Defäkationsvorgang scheint keinen normalen Lebensvorgang darzustellen; bei Weichkörpern nämlich, die eine augenfällige
Zusammenscharung von Schlickmassen noch zu der Zeit erkennen
lassen, wenn ihr Kern schon die Größenstufe des sechsten und siebenten
Stadiums überschritten hat, finden sich regelmäßig jene Fäden innerhalb des Kernes, die ich früher als wahrscheinliche Pilzfäden geschildert habe. Wenn also wirklich jene Kerne, wie ich annehmen muss,
durch Pilzwirkung pathologisch verändert sind, dann ist auch der



rapide Defäkationsvorgang ein pathologischer Vorgang. Man wird ihn mit ähnlichen Vorgängen in absterbenden Weichkörpern von Süßwasserthalamophoren vergleichen dürfen, wo sich auch sehr häufig die Ingesta zu einem Haufen zusammenlagern, der später, nachdem der Weichkörper verfault ist, allein im Gehäuse zurückbleibt! Doch sind die letztgenannten Rückstände der Süßwasserdifflugien dadurch von den ähnlichen Bildungen der Saccammina unterschieden, dass sie lose neben einander im Gehäuse liegen, während bei Saccammina die später in leeren, ausgestorbenen Gehäusen zurückbleibenden Schlickmassen von einer gemeinsamen im Methylgrün-Eosingemisch sich in der Begel blaufärbenden, glashellen Hülle umgeben sind und außerdem noch eine andere Besonderheit zeigen, auf die im Abschnitte »Fäkalballen« noch näher eingegangen werden wird.

Die Gegenwart der glashellen Hülle, die sich durch ihre Färbungseigenthümlichkeit im Methylgrün-Eosingemisch als ein Derivat der Hüllschicht kund giebt, verschafft uns einen brauchbaren Hinweis über den weiteren Verlauf des rapiden Defäkationsvorganges, von dem mir leider die letzten Stadien in meinem Materiale fehlen. Man wird sich vorzustellen haben, dass die im Weichkörper angesammelten Schlickmassen in corpore durch die Hüllschicht hindurchgeschoben und dabei von einem Theil der Hüllmasse mantelartig umkleidet werden. Es wird auf diese Weise ein aus einzelnen Schlickkugeln zusammengesetzter, von einer gemeinsamen Hüllhaut eingeschlossener »Fäkalballen«, und andererseits ein von allen Schlickmassen befreiter Sarkodekörper erreicht, der nach meinen Erfahrungen allerdings immer dem Zerfalle anheimgegeben schien<sup>2</sup>.

Da die Fäkalballen auch bei anderen Foraminiferen vorkommen, und dort auch von anderen Beobachtern aufgefunden worden sind, ohne dass sie bis jetzt eine richtige Deutung erfahren haben, so werde ich ihnen späterhin noch eine weitere Besprechung zu Theil werden lassen.

Dem eben geschilderten rapiden Desäkationsvorgange, den man nach unseren Auseinandersetzungen auch den pathologischen Desäkationsvorgang nennen könnte, steht der allmähliche Desäkationsvorgang gegenüber, der bekanntlich nach einer ersten kaum auffallenden Anhäufung von Schlickmassen sich durch eine stete Abnahme derselben auszeichnet. Der langsame Desäkationsvorgang scheint ohne schädliche

<sup>1</sup> cf. Rhumbler, Eine Doppelfärbung etc. Zool. Anz. Nr. 412.

<sup>&</sup>lt;sup>2</sup> Wenn die nach der Verwesung des Weichkörpers von Süßwasserthalamophoren im leeren Gehäuse zusammengeballten Ingesta nicht von einer gemeinsamen Hülle umschlossen werden, so ist dies einfach die Folge davon, dass die Süßwasserthalamophoren keine Hüllschicht besitzen (cf. p. 485).

gewaltseme Einflüsse zu Stande zu kommen, so dass er auch als der normale Defäkationsvorgang bezeichnet werden könnte.

Die allmähliche Defäkation giebt sich an den Weichkörpern dadurch kund, dass man auf älteren Stadien derselben, die kenntlich sind durch altere Kernstadien, immer weniger Schlickmassen antrifft, ohne dass dabei eine weitere besondere Koncentrirung der Schlickmassen an einem Punkte stattfindet. Meistens findet man im Innenraum der Gehäuse in solchen Fällen neben dem an Schlickmassen immer ärmer werdenden Weichkörper mehr oder weniger zahlreiche Schlickkugeln, welche ohne Zweifel als von dem Weichkörper ausgeworfene angesehen werden dürfen. Solche vereinzelt aus dem Weichkörper ausgestoßene Schlickkugeln haften in der Regel der Wandung des Gehäuses so fest an, dass die Vermuthung nahe liegt, sie hätten beim Verlassen des Weichkörpers die Hüllschicht durchwandert und von dieser Substanz zum Anhaften an die Gehäusewand mit bekommen. Wir haben ja gesehen, dass die Hullschichtsubstanz erstarrt, wenn sie dem direkten Einflusse der Körpersarkode entzogen wird (p. 484). A priori wäre ein Weg der Schlickkugeln durch die Trichtermundung wahrscheinlicher und einfacher gewesen. Dieser Weg wird iedenfalls auch in all denjenigen Fällen eingeschlagen, wo die ausgestoßenen Schlickkugeln sich nicht mehr innerhalb des Gehäuseraumes auffinden lassen; sie sind in solchen Fällen jedenfalls durch den Pylomtubus direkt nach außen geworfen worden.

Das Festkleben der Schlickugeln scheint übrigens häufiger stattzufinden als die direkte Beförderung nach außen. Bei großer Regelmäßigkeit ihrer Kugel oder Ellipsoldform können die Schlickugeln, wie neben dem Weichkörper im Gehäuse wohnende lebende Gebilde, etwa wie eine Kolonie einzelliger Algen oder gar wie Schwärmerhaufen aussehen. Eine Färbung mit Methylgrün-Eosin bringt indessen ihre wahre Natur an den Tag; sie färben sich in dieser Mischung eben so grell grün wie alle anderen Schlickmassen (Taf. XXIV, Fig. 88). Eine weitere Prüfung mit Reagentien erweist sie fernerhin eben so widerstandsfähig gegen Säuren und Alkalien wie die Schlickmassen. Wer nach den Fertpflanzungsvorgängen der Foraminiferen sucht, darf sich bei solchen Gebilden nicht aufhalten, es sind eben so gut Schlickkugeln wie die Fäkalballen aus solchen bestehen.

In Weichkörpern, welche normal ausgebildete Kerne des neunten Stadiums enthalten, findet man höchstens nur hier und da noch ganz spärliche Reste von Schlicksubstanzen in den peripherischen Theilen des Sarkedeleibes. Die Schnitte solcher Weichkörper fallen nach Färbung mit Methylgrün-Eosin durch ihre überwiegend rothe Färbung schon dem

ouer violen erscheinen; das Grun der Schlickmassen und das koth der Sarkode scheidet sich natürlich erst unter dem Mikroskope, dem unbewaffneten Auge mischen sich die Farben zu blau oder violett. In solchen Weichkörpern oder auch in Weichkörpern, die überhaupt keine Fremdsubstanzen mehr enthalten, macht sich nun bei dem allmählichen Defäkationsvorgange eine weitere Erscheinung breit, die mir volle Beachtung zu verdienen scheint. Es tritt nämlich im ausgiebigsten Maße eine Abscheidung von jenen Körnchen auf, die ich als Exkretkörnchen im Sinne Bürschli's gedeutet habe. Die Abscheidung dieser Körnchen findet in größeren Häuschen statt, die fast ausnahmslos einer größeren Sarkodevacuole oder aber der Wandung eines Lückenkanales des Sarkodebalkenwerkes dicht angelagert sind (Taf. XXIV, Fig. 89). Das Auftreten der Exkretkörnchenhaufen scheint an keine bestimmte Stelle des Weichkörpers gebunden, doch sah ich sie einmal, in auffallend regelmäßiger Gruppirung um den Kern herum angeordnet; und zwar in so unmittelbarer Nähe des Kernes, dass ich erst in Zweisel war, ob hier nicht etwa aus dem Kern ausgestoßene Binnenkörperreste vorlägen. Eine Messung ergab aber, dass die außerhalb des Kernes gelegenen Körperchen ohne Ausnahme größer waren als die im Kern befindlichen Binnenkörper (erstere 0,002384-0,002533 mm, letztere 0,001639-0,001718 mm). Ihre Größe stimmte dagegen mit der der Exkretkörnchen vollkommen überein. Das betreffende Präparat war mit Hämatoxylin und Eosin gefärbt worden. Die Binnenkörper im Kern hatten dabei eine bläuliche Färbung angenommen, so dass sie der Farbe nach von den Exkretkörnchen schlecht zu unterscheiden waren (Taf. XXIV, Fig. 85; Bk, Binnenkörper; Ex, Exkretkörnchen).

Es ist fernerhin kein Zweifel, dass die Exkretkörnchen eben so wie die einzelnen Schlickkugeln im weiteren Verlaufe des allmählichen Defäkationsvorganges aus dem Weichkörper fortgeschafft werden. Man trifft nämlich hier und da auf solche Weichkörper, die weder Schlickkugeln noch Exkretkörnchen mehr enthalten, und welche sich hierdurch im Verein mit einem hochentwickelten Kerne als ein Folgestadium der seither geschilderten Stadien dokumentiren.

Die Aufeinanderfolge der verschiedenen Zustände des Weichkörpers ist demnach bei dem langsamen Defäkationsvorgange folgende:
1) Weichkörper mit einer kaum merklichen Zusammenhäufung von Schlickmassen; 2) Weichkörper mit wenig Schlickeinlagerungen und Ansammlung von Exkretkörnchenhaufen; 3) Weichkörper ohne Schlickanhäufungen aber mit vermehrter Anhäufung von Exkretkörnchenhaufen;



keit der Sarkode aus. Das Messer des Mikrotoms geht nur selten ungehindert durch solche Weichkörper hindurch; meist zerreißt es den Schnitt in einzelne parallele Streifen, die der Einspannungsrichtung des Messers gleichgerichtet ist; es entstehen mit anderen Worten Schnittzustände, wie sie beim Schneiden von harten Massen, wie etwa Dottermassen oder dergleichen, auftreten, bei denen das Messer vibrirend, ruckweise, die ihm entgegenstehende Masse zu bezwingen pflegt. Die Fäkalballen lassen sich im Allgemeinen noch besser schneiden als solche fest gewordene Weichkörper. Es gelang mir nur mit äußerster Mühe von solchen Weichkörpern Quetschpräparate herzustellen; bei Druckversuchen auf das Deckgläschen sprangen sie wie ein fester Gallertkörper, dem Drucke ausweichend, hin und her.

Es ist mir sehr wahrscheinlich, dass diese so sehr auffallende Verfestigung des Weichkörpers durch eine Kondensation desselben, d. h. durch eine erhebliche Flüssigkeitsabgabe, wie wir sie bei der Bildung von doppelwandigen Cysten bei anderen Protozoen sehr häufig eintreten sehen, bewirkt worden ist. Und zwar komme ich auf diese Vermuthung, weil auch das Ausstoßen der Ingesta sowohl als die Abscheidung und das Auswerfen der Exkretkörnchen bei beiderlei Vorgängen, bei der Bildung von doppelwandigen Cysten und der allmählichen Defäkation von Saccammina angetroffen werden, und somit auch eine dritte Übereinstimmung nicht überraschen kann, falls sie, wie bei der Verfestigung der Saccamminasarkode, wirklich vorgefundene Stadien genügend zu erklären vermag.

Der Sarkodekörper an sich nimmt natürlich durch den Verlust der Ingesta, sowohl während des rapiden als während allmählichen Defäkationsvorganges, sehr beträchtlich an Umfang ab; so werden die oben angegebenen Schwankungen der Massenverhältnisse zwischen Kern und Weichkörper (1/768 bis 1/22) verständlich — am Anfang der Reihe ein kleiner Kern und ein von Schlickmassen bedeutend aufgetriebener Weichkörper; am Ende der Reihe ein sehr großer Kern und ein durch Ausstoßen der Schlickmasse und wohl auch durch nachträgliche Flüssigkeitsabgabe an Masse sehr reducirter Weichkörper. Die Weichkörper, die den Defäkationsprocess hinter sich haben, lassen sich meist schon innerhalb der Gehäuse dädurch erkennen, dass sie dieses nur noch zur Hälfte ausfüllen (cf. p. 474). Mit dem Kleinerwerden des Weichkörpers hängt jedenfalls auch die Verdickung der Hüllschicht zusammen, die bei geläuterten Weichkörpern manchmal eine ziemlich gleichmäßige Dicke von 0,00547 mm



groberen.

Während des allmählichen Defäkationsvorganges bleiben die Pseudopodienmassen erhalten; auch konnte ich öfter einen wohl ausgebildeten Hüllschichttrichter konstatiren; beides wurde dagegen bei späteren Stadien des rapiden Defäkationsvorganges vermisst.

## 10. Die Frage nach der Fortpflanzung der Saccammina.

Es wurde oben bereits einmal in einer Fußnote die Fortpflanzungsfrage gestreift; doch geschah dies dort (p. 471) nur unter Berücksichtigung des Gehäusebaues; ich halte es desshalb für angebracht, die Frage noch einmal aufzuwerfen, nachdem wir in vieler Hinsicht Aufklärungen über Kern und Weichkörper erhalten haben.

Unbedingte Hinweise auf Fortpflanzungserscheinungen sind in den vorgeführten Verhältnissen nirgends enthalten, da sich nirgends eine Theilung des Kernes, sei es in zwei oder in mehrere Theilkerne, feststellen ließ. Trotzdem glaube ich, dass die Reihe der Kernstadien, wie sie p. 546 ff. dargestellt wurde, den direkten Kurs vorstellt, in welchem die jugendlichen Kerne auf ihre Fortpflanzungsreife zusteuern.

Der jugendliche mit wenigen, ziemlich großen Binnenkörpern (Nucleolen anderer Autoren) erfüllte Kern vergrößert sein Volumen und vermehrt die Zahl seiner Binnenkörper. Nachdem der Kern eine gewisse Größe erreicht hat, nimmt die Zahl der Binnenkörper wieder ab; an ihre Stelle treten im weiteren Verlaufe des Kernwachsthums kleinste Chromatinkörnchen, welche schließlich in ein immer feiner werdendes Liningerüst eingelagert werden. Bei diesen Veränderungen zeigen sich und verschwinden wieder die Membrankegel, die jedenfalls als die früheste Modifikation des Chromatins angesehen werden müssen. Die nachfolgenden Veränderungen des Kernes laufen alle dahin hinaus, dass die Vertheilung des Chromatins auf den Lininfäden eine immer gleichmäßigere und dichtere wird, während in gleicher Weise die Binnenkörper allmählich ganz schwinden oder doch nur in außerordentlich geringer Zahl erbalten bleiben. In letzter Instanz wird dann die Kernmembran undeutlich und durch sie hindurch scheint dann das Liningerüst mit seinen Chromatinkörnchen direkt in das Maschenwerk der umgebenden Sarkode auszulaufen, der Sarkode, die ebenfalls ihr Aussehen im Laufe der Kernentwicklung in sehr bestimmter Weise geändert hat. Die Ingesta sind nämlich aus dem Weichkörper ausgestoßen worden und außerdem sind Exkretkörnchen in dem Weichkörper in großer Zahl aufgetreten, um gleichfalls ihren Weg nach außen zu nehmen 1.

1 Es giebt sich in den letztgenannten Vorgängen eine außerordentliche Über-



zu sprechen, dass der Weichkörper seiner Fortpilanzungsepoche entgegengeht.

So viel wir bis jetst von der Fortpflanzungsweise der marinen Thalamophoren wissen, treten innerhalb der Mutterthiere eine große Zahl viel kleinerer jugendlicher Thiere auf. Nur die Art, wie diese kleinen Thiere aus dem Mutterthier entstehen, ist bis jetzt beharrlich im Dunkeln geblieben. Da nun die jugendlichen Thiere bei Erlangung ihrer Selbständigkeit mit einem Kern versehen sein müssen, so muss schon vor dem Austreten der Brut eine Kernvermehrung im Mutterthiere stattgefunden haben. Man mag nun diese Kernvermehrung als das Produkt einer fortgesetzten Zweitheilung des Kernes ansehen, oder sich wie bei den Radiolarien, die Entstehung der Kerne viel plötzlicher und weniger umständlich vorstellen, eins scheint mir sicher, dass eine ausgiebige, gesetzmäßige Vermehrung der Kerne bei der Größe des ursprtinglichen Mutterkernes so lange auf untiberwindbare Hindernisse stoßen müsste, als noch der Weichkörper in dem Grade mit Fremdsubstanzen erfüllt ist, wie bei den ganz mit Schlickmassen durchsetzten Weichkörpern jugendlicher Saccamminen. In der geläuterten Sarkode der letzten Stadien ist dagegen jeder Vermehrungsweise des Kernes freie Bahn geschaffen.

Es spricht aber noch ein anderer Grund dafür, dass der Defäkationsvorgang und die Ausstoßung der Exkretkörnchen ein Vorspiel der Fortpflanzung bedeuten. Es wäre meiner Ansicht nach gar nicht zu begreifen, wovon die Saccammina nach Ausstoßung ihrer Fäkalmassen leben sollte; es werden ja niemals wieder neue Schlickmassen aufgenommen, sonst hätten sich ja in den Weichkörpern des neunten und zehnten Kernstadiums neue Schlickmassen ansammeln müssen oder man müsste annehmen, dass bei erneuter Schlickaufnahme der Kern jedes Mal auf ein früheres Stadium zurücksinkt, so dass die höheren Kernstadien in schlickhaltigen Weichkörpern niemals gefunden werden. Ich brauche einer derart gezwungenen, unnatürlichen Auffassung wohl kaum entgegenzutreten, jedenfalls ist es weit wahrscheinlicher, dass die geläuterten Weichkörper des neunten und zehnten Kernstadiums

einstimmung mit dem Verhalten kund, wie es von den Infusorien vor der Encystirung in doppelwandigen Cysten durch andere Forscher und mich bekannt geworden ist; zuerst Ausstoßung der Ingesta, hierauf Auftreten und Ausgestoßenwerden von zahlreichen Exkretkörnchen. Es mag hier genügen, auf diese Übereinstimmung hingewiesen zu haben. Da das weitere Schicksal des Saccamminakörpers noch unbekannt ist, wäre es verfrüht, diese Übereinstimmung weiter ausbeuten zu wollen.



ihr normales Weiterleben (Nahrungsaufnahme, Verdauung und Defäkation) aufgegeben haben, um sich ganz der Erzeugung der jungen Brut anheimzugeben.

Noch ein Wort über die wahrscheinliche Kernvermehrungsweise innerhalb der geläuterten Sarkode. Ich glaube nicht, dass sie bei Saccammina durch eine fortgesetzte Zweitheilung des Kernes bewirkt wird. Die Entwicklung der Kerne hat mit einer solchen Konsequenz auf eine möglichst feine und regelmäßige Vertheilung des Chromatins hingearbeitet, und diese Vertheilung ist erst in so spätem Alter erreicht worden, dass ich die feine Vertheilung des Chromatins für den Endzweck aller Kernumwandlungen ansehen muss, nicht aber anzunehmen im Stande bin, das Chromatin könnte späterhin wieder zu einzelnen Chromosomen zusammentreten. Außerdem aber machen es mir diejenigen Kernzustände des neunten Stadiums, bei denen die Kernmembran zerfallen erscheint und sogar, wie bei einem Exemplar beobachtet werden konnte, Lininfäden mit Chromatinkörnchen in den Weichkörper hineinlaufen (Taf. XXIII, Fig. 67), äußerst wahrscheinlich, dass hier eine Kernvermehrung in der Weise stattfindet, wie sie Brandt 1 für die Radiolarie Thalassicolla nucleata und Thalassicolla n. sp. mitgetheilt hat: Ein Zerfallen der Kernmembran und eine hierauf folgende Zerstreuung der Chromatinpartikelchen innerhalb der Körpersarkode. Ein ähnliches Verhalten des Kernes ist überdies in neuerer Zeit von MINGAZZINI<sup>2</sup> vor der Sporulation von Benedenia octopiana Aimé Schneider beobachtet worden; auch Korotners giebt einen ähnlichen Zustand des Kernes bei Entstehung der Larven seines fragenreichen Carcinomparasiten an.

Diese Beobachtungen dürsen hier um so eher zum Vergleich herangezogen werden, als auch sonst die Kerne der genannten Radiolarie sowohl wie die der Sporozoen vielsache Übereinstimmung mit dem Bau des Saccamminakernes erkennen lassen, so z. B. in Bau und Anordnung der Binnenkörper.

Wenn die vermuthete Vertheilungsweise der Chromatinkörperchen innerhalb der Körpersarkode wirklich statt hat, so lässt sich der weitere Verlauf der Brutbildung einfach in der Weise vorstellen, dass die Chromatinkörperchen, vielleicht zu gesetzmäßigen Gruppen vereinigt, den

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup> К. Вванит, Neue Radiolarienstudien. in: Mittheilungen des Vereins Schleswig-Holsteinischer Ärzte. 42. Heft, Stück 3.

<sup>&</sup>lt;sup>2</sup> Pio Mingazzini, Contributo alla conoscenza degli sporozoi. in: Ricerche fatte nel laboratorio di anatomia normale della R. universita di Roma. Vol. III. p. 37. Tav. I, Fig. 42, 48, 22 u. 23.

A. KONOTREFF, Die Sporozoen als Krankheitserreger, Erstes Heft. Untersuchungen über den Parasitismus des Carcinoms, Berlin 1893.

Ausgangspunkt für die neuen Kerne der Brut darstellen, und dass sich um die neugebildeten Kerne alsdann Plasmainseln herumlagern<sup>1</sup>, welche zu den jugendlichen Weichkörpern werden.

Ob nun die etwa auf diese Weise erzeugten Weichkörper an sich schon zum Aufbau einer Saccammina ausreichen, oder ob sie einer Vereinigung mit gleich- oder andersgestalteten jugendlichen Thieren bedürfen, entzieht sich der soliden Spekulation; doch darf nicht vergessen werden, dass auch solche Konjugationsvorgänge nicht unwahrscheinlich sind, nachdem Gervals<sup>2</sup> der Brutbildung bei Milioliden eine Konjugation der Mutterthiere vorausgehen sah<sup>3</sup>.

Es muss verwundern, dass ich unter meinem doch sehr ausgiebigen Saccamminamaterial, das einerseits sehr junge Thiere (Primitivgehäuse) und anderntheils sehr alte Kernstadien enthielt, keinen einzigen Weichkörper in der Brutbildung selbst angetroffen habe. Es findet dies seine Erklärung wohl darin, dass der eigentliche Brutbildungsprocess sehr rasch verläuft. Bei der Koncentration der Sarkode, wenn ich die Läuterung des Weichkörpers von allen hinderlichen Beimengungen sonennen darf, ist ja ein rascher Verlauf von Entwicklungsvorgängen sehr wohl denkbar, überdies hat uns Brandt von dem fruktikativen Stadium der oben genannten Radiolarien mitgetheilt, dass es nur einige Tage dauert.

Es wird somit vielleicht auf einen besonders günstigen Zufall gewartet werden müssen, bis sich alle Details der Fortpflanzung der Foraminiferen aufdecken lassen. Meine Arbeit scheint mir aber wenigstens die Einleitungsprocesse zu der Fortpflanzung mit annehmbarer Sicherheit festgelegt zu haben, die allmähliche Änderung des Kernes und die Hand in Hand hiermit gehende Läuterung der Sarkode. Es bleibt mir nunmehr noch übrig, diejenigen Gebilde, die seither von anderer Seite als Vorläufer der jungen Brut angesehen worden sind, in ihrer Bedeutung richtig zu stellen; ich hoffe hierdurch späteren Forschern ihren Weg zu erleichtern.

Zeitschrift f. wissensch. Zeologie. LVII. Bd.

¹ Unter dem Foraminiserenmaterial der Planktonexpedition sand ich eine Pulvinulina Menardii, welche ganz von länglich ovalen Sarkodekörpern in so außerordentlich regelmäßiger Anordnung erfüllt war, dass ich sie nicht fremden Bindringlingen zuschreiben kann, sondern für Pulvinulinabrut halten muss. Die nähere Beschreibung und Prüfung des Besundes wird seiner Zeit im Planktonwerke ersolgen.

<sup>&</sup>lt;sup>2</sup> Büтschli, » Protozoa«. р. 440.

<sup>&</sup>lt;sup>3</sup> Auch das Vorkommen von zwei Embryonalkammern, wie sie neuerdings SCHLUMBERGER (Mém. de la société zoology de Françe. Tome VI. p. 75) bei einer Miliolide aufgefunden hat, dürfte auf eine Konjugation der Jugendzustände dieser Miliolide zurückzuführen sein.

Die seitherigen Erklärungsversuche der Fortpflanzungsverhältnisse bei den Foraminiseren überhaupt sind, abgesehen von der Auffindung junger Brut in älteren Kammern der Polythalamien, ausnahmslos irr gegangen. Junge Thiere wurden in den Gehäusen von älteren vorgefunden durch Gervais, Max Schultze, Schacko, H. B. Brady u. A., aber keiner dieser Forscher war im Stande, der Entstehung der jungen Thiere in der Sarkode auf die Spur zu kommen. Gerade die Frage der Entstehung hat aber namentlich für die späteren Beobachter einen besonderen Reiz desshalb in sich getragen, weil man hier innerhalb einer Zelle, oder eines Thieres, das morphologisch den Werth einer Zelle repräsentirte, andere Zellen entstehen sah, die Thierchen der jungen Brut. Es schien also hier das Problem der endogenen Zellbildung vorzuliegen. So kommt es, dass mit großem Eifer nach den Vorläufern der Brut in der Sarkode gesucht wurde, und dass Gebilde, welche irgendwie rundliche Gestalt (= Gestalt der Embryonalkammern) besaßen und im Weichkörper oder auch in leeren Gehäusen aufgefunden wurden, öfters eine irrthumliche Deutung nach dieser Richtung hin erfahren haben.

Ich bin solchen Anschauungen schon in zwei kleinen Mittheilungen <sup>1</sup> entgegengetreten, indem ich die wahre Natur der verkannten Gebilde festzustellen vermochte. Ich will sie nunmehr noch einmal mit möglichster Ausführlichkeit hier behandeln, weil gerade bei Saccammina die beiden Bildungen, deren Bedeutung als Fortpflanzungskörper vordem die wenigsten Anfechtungen zu erleiden hatte, besonders groß und deutlich ausgebildet sind. Es wird hiermit zugleich das von Saccammina in dieser Arbeit entworfene Bild vervollständigt werden.

Ich werde mich dabei stellenweise des in meinen früheren Mittheilungen gebrauchten Textes bedienen, da er zum Theil schon in genügender Ausführlichkeit abgefasst war, anderntheils aber werde ich ausführlichere Zusätze einschieben, welche an Hand der beigegebenen Abbildungen meine Deutung der fraglichen Gebilde über allen Zweifel erheben sollen.

So viel ich aus der Litteratur ersehen kann, sind die beiden Arten von Gebilden seither noch nicht sicher unterschieden worden; wenigstens hat sie Carter in seinen verschiedenen Aufsätzen mehrmals mit einander verwechselt, oder mit einander identisch gehalten. Eine solche Verwechselung ist dadurch leicht möglich, dass sie nicht nur der Form, sondern auch der Größe nach einander vollkommen ähnlich sein können, obgleich sie ihrem Wesen nach außerordentlich verschieden sind. Die Gebilde, die ich zuerst behandeln werde, sind die Schlick-

<sup>1</sup> Nr. 12 der Nachrichten v. d. königl. Gesellsch, d. Wissensch, a. d. Georg-August-Universität z. Göttingen v. Jahre 1892 u. Zool, Anz. Nr. 441 u. 412, 4893.

Besprechung des Defäkationsvorganges schon Eingehenderes mitgetheilt wurde. Die zweite Art von den hier zu erörternden Gebilden sind Eisenkieseinlagerungen, die bei der Verwesung des Weichkörpers unter außeren, mineralischen Einflüssen zu Stande kommen.

Ich kann über die weitere Geschichte der Zweisel, welche sich im angedeuteten Sinne über diese Körper verbreitet haben, hinweggehen, da sie sich bei Bütschli<sup>1</sup> in richtigem Lichte dargestellt findet und auch in meiner vorläusigen Mittheilung bereits behandelt worden ist; nur muss ich noch hinzusugen, dass auch nach dem Erscheinen des Bütschli'schen Werkes sich H. J. Carter wieder berechtigt glaubte<sup>2</sup>, fossile Schlickballen, welche er in Orbitolites Mantelli var. Theobaldi auffand, für Fortpflanzungskörper zu halten. Dass dies nicht richtig ist, wird aus der folgenden Schilderung zur Genüge hervorgehen. Mit dieser Widerlegung fallen natürlich auch die anderen Schlüsse, welche Carter über die Fortpflanzung auch anderer Rhizopoden, auf seinen fossilen »Keimkörpern« fußend, ausgestellt hat.

### 11. Die Fäkalballen.

Als »Fäkalballen « bezeichne ich, wie bekannt, die Gesammtheit der vom Weichkörper während des Defäkationsvorganges ausgestoßenen Schlickkugelmassen, die zu einem oft sehr regelmäßig gestalteten Packet vereinigt sind und von einer gemeinsamen glashellen, durchsichtigen Membran umschlossen werden. Letztere werde ich hinfort als »Glasmembran « bezeichnen. In den Fugen, welche zwischen den einzelnen, das Packet zusammensetzenden Schlickkugeln offen bleiben, finden sich weiterhin kleine oft sehr eigenthümlich gestaltete Körperchen, die uns erst später eingehender beschäftigen sollen.

Die Fäkalballen liegen meistens in der Einzahl oder seltener zu zweien oder zu dreien in sonst leeren Gehäusen, sie sind hier an einer Stelle der Gehäusewand festgeklebt oder liegen auch ganz frei im Gehäuse, so dass das ganze Packet beim Wenden des Gehäuses von einer Seite desselben zur anderen fällt. Den Raum des Gehäuses füllen sie immer nur zu einem geringen Bruchtheile aus, die größten Fäkalballen mögen etwa <sup>1</sup>/<sub>8</sub> des Gehäuseraumes in Anspruch nehmen. Sie wurden

- $^{1}$  Bütschli (Protozoa. p. 439), der aber ebenfalls ihre wahre Natur nicht zu erkennen vermochte.
- <sup>2</sup> H. J. Carter, Remulina parasitica a new species of Fossil Foraminifera infesting Orbitolites Mantelli, var. Theobaldi, with comparative observations on the Process of Reproduction in the Mycetozoa, Freshwater Rhizopoda and Foraminifera. Ann. mag. nat. hist. sixth series. Vol. IV.



87\*

In selteneren Fällen war neben einem Fäkalballen noch der Überrest eines in Zerfall begriffenen Weichkörpers vorhanden. Als Regel konnte gelten, dass überall da, wo der Fäkalballen sich von der Körpersarkode des Thieres losgelöst hatte, der Weichkörper wegen Zerfallserscheinungen nicht mehr für lebenskräftig angesehen werden konnte. Die Fäkalballen kommen augenscheinlich als das Endprodukt des oben geschilderten rapiden Defäkationsvorganges zu Stande, der ja, wie oben bemerkt wurde, immer eine Folge von pathologischen zum Zerfall führenden Vorgängen innerhalb des Kernes oder Weichkörpers zu sein scheint.

Die Färbung der Schlickkugeln, welche also den Fäkalballen zusammensetzen, variirt in allen Nuancen des Grau und des Braun, kann aber auch manchmal so dunkel werden, dass sie direkt schwarz erscheint, und somit eine neue, zu Verwechselungen verführende Ähnlichkeit mit den Eisenkieskugeln erlangt, die bei der gewöhnlichen Beobachtungsweise in durchfallendem Licht immer tiefschwarz erscheinen.

Ihre Konsistenz ist weich, sie lassen sich unter dem Deckglase, ihrer Natur entsprechend, wie andere Lehmmassen beliebig platt drücken.

Die Gestalt der einzelnen Schlickkugeln ist, wie bekannt, nur selten genau kugelig, sondern ist meistens diejenige eines mehr oder weniger gestreckten Rotationsellipsoids. Die Größe der Kugeln wechselt zwischen 0,006—0,0444 mm Durchmesser.

In manchen Gehäusen herrschen größere Schlickkugeln vor, in anderen haben die kleineren die entschiedene Oberhand, oder es fehlen größere gänzlich; meist aber sind die verschiedensten Größenstufen in ein und demselben Fäkalballen vertreten.

Diese Verschiedenheit haben wir schon während des Defäkationsvorganges auftreten sehen und aus der verschiedenen Konsistenz der jeweiligen Schlickmassen zu erklären versucht. Das Vorkommen von Fäkalballen in leeren Gehäusen erklärt sich durch ihre Resistenz gegen chemische Einwirkungen; sie widerstehen koncentrirten Mineralsäuren und Alkalien in gleicher Weise, sie fallen daher der Verwesung nicht anheim und bleiben auch dann noch bestehen, wenn von dem Weichkörper, der sie zusammengeballt hat, keine Spur mehr übrig geblieben ist.

Als ich die Schlickballen zuerst unter dem Mikroskope mit Säuren behandelte, konnte ich in einem derselben eine energische Kohlensäure-



der anderen machte mir die Auffassung der untersuchten Gebilde als Fortpflanzungskörper sehr zweifelhaft; ich bezog damals schon die vereinzelte Kohlensäureentwicklung auf die zufällige Anwesenheit eines kalkigen Fremdkörpers. In dieser Auffassung wurde ich bestärkt als ich bald darauf ein unverkennbares Stück eines Diatomeenpanzers mitten in einem braunen Ballen auffand. Der letztere Befund brachte mich auf die Idee, dass die Ballen aus dem Schlick herstammen mussten, der einen Theil des Meeresbodens ausmachte, auf welchem die Thiere gelebt hatten. Ich untersuchte daher Schlickpartien, welche von demselben Orte herstammten wie meine Untersuchungsobjekte und fand dann auch den Schlick stellenweise gerade so aussehend wie die braunen oder grauen Gebilde. Ich versuchte nun durch Hin- und Herrollen des Deckglases den Schlickmassen Kugelgestalt zu verleihen, und erhielt so ganz genau dieselben Kugeln wie diejenigen in den Saccamminagehäusen. Diese künstlichen Kugeln stimmen aber mit denen in den Gehäusen nicht bloß dem Aussehen, sondern auch ihrem chemischen Verhalten nach genau überein; es sind eben dieselben.

Dieselbe Identität konnte ich dann später durch die Eosin-Methylgrünmischung erweisen, indem bekanntlich der freie Schlick sowohl als die in Saccamminagehäusen aufgefundenen Fäkalballen sich alle ohne Ausnahme grün färben und sich nur ausnahmsweise hier und da in ihnen ein roth oder blau gefärbter organischer Rest vorfindet <sup>1</sup>.

Das erstaunlich seltene Vorkommen solcher organischen Reste innerhalb der Schlickmassen wurde oben schon ausführlich erörtert (cf. p. 495). Weit reichlicher sind in die Schlickballen kleinste mineralische Bestandtheile eingelagert, wie sich bei Anwendung stärkerer Vergrößerungen leicht wahrnehmen lässt. Verschieden gefärbte Quarzsplitterchen sind in jedem Schlickballen in größerer oder geringerer Zahl eingeschlossen (Taf. XXIV, Fig. 88 Qu).

Die Glasmembran, welche die in leeren Gehäusen vorkommenden Fäkalballen zu umhüllen pflegt, färbt sich oftmals im Methylgrün-Eosingemisch eben so blau, wie die Hüllschicht der Saccammina; manchmal blieb sie ungefärbt, in anderen Fällen nahm sie eine grüne Färbung an. Man wird nicht fehl gehen, wenn man diese Verschiedenheit in der Färbung der Glasmembran wiederum dem verschiedenen Alter derselben zuschreibt, und wenn man sie ohne Weiteres für ein

<sup>1</sup> Die Färbung der Fäkalballen mit Methylgrün-Eosinmischung muss auf Schnitten geschehen, weil sonst die Farbe nicht bis ins Innere vordringt.



den beim weiteren Vorrücken ganz von ihr eingehüllt.

Die Glasmembran war fast um alle Fäkalballen herum sehr wohl erhalten. Gleichwohl darf man ihr jedenfalls keine zu sehr ins Weite gehende Unvergänglichkeit zuschreiben. Da sie außerordentlich dünn ist, mag sie durch die Temperaturschwankungen des Wassers und andere äußere Einwirkungen oft auf rein mechanischem Wege zerstört werden. Die Fäkalballen fallen aber aus einander, sobald die Glasmembran zerstört ist, und die einzelnen Schlickkugeln sind dann nicht mehr von jenen zu unterscheiden, die während des langsamen Defäkationsvorganges ausgestoßen wurden und sehr häufig lose in dem Gehäuse liegend gefunden werden.

Was nun die zu Anfang dieses Kapitels kurz erwähnten, kleinen Körperchen anlangt, die sich zwischen den einzelnen Schlickkugeln eingelagert finden, so sind sie, obgleich ohne Zweifel von einerlei Art, ihrer Form und ihrer Farbe nach oft nicht unbeträchtlich verschieden. Da ihre Grundfarbe gelb ist, ihre chemische Natur aber nicht ermittelt werden konnte, will ich sie in der Folge als »Xanthosomen« bezeichnen.

Die Zahl der Xanthosomen, ist eine sehr verschiedene; oft sind es nur ganz wenige; in anderen Fällen finden sie sich zu langen Strängen in außerordentlich stattlicher Zahl zusammengedrängt, auf diese Weise die Lückenräume, welche die einzelnen Schlickkugeln frei lassen, ganz erfüllend.

Wenn sie in großer Zahl vorhanden sind, können sie ein dem Lückensystem entsprechendes oft erstaunlich regelmäßiges Netzwerk bilden, das namentlich gegen die Glasmembran hin sehr deutlich zur Schau tritt.

Solche Netzwerke sind ein Erzeugnis des Zufalls und besitzen keinerlei morphologischen Werth, wie sie denn auch vielen Zusammenhäufungen, die weniger gelbe Körperchen enthalten, ganz fehlen. Der lichte Raum dieses Netzwerkes entspricht der verschiedenen Größe der Schlickballen; die Netzstränge zeigen eine sehr verschiedene Breite; sie wechselt zwischen 0,0030—0,0420 mm (cf. Taf. XXII, Fig. 50).

Die Größe der Xanthosomen selbst schwankt zwischen 0,0009 bis 0,004619 mm; sie kommen meist in allen Größenstufen in ein und demselben Fäkalballen vor, manchmal aber fand ich auch Fäkalballen, die nur ganz kleine Xanthosomen enthielten, und andere, welche dagegen nur größere und gar keine kleineren zwischen ihre Schlickkugeln auf-



genommen hatten. Wenn die Xanthosomen sehr groß sind, ist ihre Zahl in der Regel geringer, als wenn die Hauptmasse derselben aus kleinen Xanthosomen besteht; doch gilt diese Regel nicht allgemein.

Die Farbe der Xanthosomen wechselt mit ihrer Größe zwischen blaugrün, grüngelb, gelb und gelbroth; die kleinsten sind blaugrün, die größten erscheinen gelbroth. Mir scheint es sehr wahrscheinlich, dass diese Farbenverschiedenheiten bloß der Ausdruck besonderer optischer Eigenschaften sind, und dass nicht etwa eine Differenz in der chemischen Komposition zwischen den kleinen und größeren Xanthosomen besteht. Die kleinen wie die großen Xanthosomen sind ohne Ausnahme sehr stark lichtbrechend, sie sind optisch doppeltbrechend.

Die Xanthosomen können alle möglichen oft sehr grotesken Formen annehmen. Als ihr Hauptcharakteristikum kann jedoch angegeben werden, dass sie aus Zusammenhäufungen von einzelnen kugeligen Gliedern bestehen, die unter sich in mannigfachster Weise verschmolzen sind. Es entstehen so häufiger traubige Gebilde, deren einzelne Perlen sich gegenseitig stark abgeplattet haben. Bei vollständiger Verschmelzung der einzelnen Glieder werden dagegen manchmal hantelförmige oder hammerförmige Gebilde erzeugt, ja ich traf einmal einen vollständig ausgebildeten Ring. Wie sich all diese Formen aus der einfachen Annahme einer allmählichen Verschmelzung von anfänglich leichtstüssigen, dann zäher werdenden Massen, die schließlich ganz erstarren, herleiten lassen, habe ich früher schon zu zeigen versucht 1, so dass ich hier des Weiteren nicht darauf einzugehen brauche.

Besondere Beachtung verdient, dass die meisten Xanthosomen, aber keineswegs alle, aus zwei Schichten zusammengesetzt erscheinen, von denen die schmälere äußere meist dunkler gefärbt erscheint als die stärker lichtbrechende Innenmasse. Ich erkläre mir die Differenz zwischen den beiden Schichten durch ihr verschiedenes Alter, indem ich annehme, dass die Außenschicht erst nachträglich um ein bereits erstarrtes Xanthosom herumgeflossen, aber noch nicht bis zu demselben Grade erstarrt ist, wie die Innenmasse. Wenn die Xanthosomen in ihren natürlichen Verhältnissen geblieben wären, dann hätten sich, so darf man annehmen, die Gegensätze zwischen älterem und jüngerem Theil wieder ausgeglichen, und die Xanthosomen hätten alle ein homogenes Aussehen angenommen, wie denn auch ihrer Masse nach vollständig homogen erscheinende Xanthosomen 'gar nicht selten sind (cf. Taf. XXII, Fig. 46 h) und bei manchen Fäkalballen sogar das alleinige Vorkommen derselben konstatirt werden konnte.

Die häufige Zweischichtigkeit verleiht den Xanthosomen oftmals

1 Diese Zeitschr. Bd. LVI. p. 333 u. f.



ein sehr algenähnliches Aussehen. Dass es sich in unserem Falle aber nicht um wirkliche Algen handeln kann, das wird allein schon durch die Ringform bewiesen, welche eins der von mir beobachteten Xanthosomen zur Ausbildung gebracht hatte (cf. Taf. XXII, Fig. 46 Rg).

Über die chemischen Eigenschaften der Xanthosomen kann ich nur wenige, dürftige Mittheilungen machen. Sie erlitten in Jodlösungen keine Veränderungen. In koncentrirter Salzsäure sind sie löslich, wenigstens konnte ich sie in einem Fäkalballen, welcher acht Tage in koncentrirter Salzsäure gelegen hatte, nicht wieder auffinden. Bei Einwirkung von koncentrirter Salpetersäure geriethen die meisten von ihnen in Molekularbewegung, wie mit dem Mikroskop festgestellt werden konnte, doch vermochte ich nicht, selbst nach Verlauf einer viertel Stunde, irgend welche Volumabnahme an ihnen zu konstatiren. Jedenfalls lösen sich die Xanthosomen in letztgenanntem Reagens nur sehr langsam; die Einwirkung desselben konnte nicht bis zu Ende beobachtet werden. In Osmiumsäure veränderten die Xanthosomen ihr Aussehen nicht; in Hämatoxylin schienen sie einen leichten violetten Schein anzunehmen. Methylgrün-Eosinmischung veränderte ihre gewöhnliche Farbe nicht.

In geglühten Fäkalballen waren keine Xanthosomen mehr aufzufinden; die Murexidreaktion auf Harnsäure kam ohne Erfolg zur Anwendung, obgleich die Gebilde an und für sich eine ganz ausgesprochene Ähnlichkeit mit den Harnsäurekonkrementen besitzen, wie sie Blochmann im Fettkörper von Periplaneta und Blatta mit Hilfe der Murexidreaktion nachgewiesen hat!

Die chemische Natur der Xanthosomen muss demnach noch ganz dahingestellt bleiben; doch möchte ich mir noch eine Vermuthung über ihre Herkunft auszusprechen erlauben. Ich glaube nämlich, dass sie sich aus den Exkretkörnchen unter dem Einflusse der Schlickkugeln entwickelt haben. Ich habe bei Besprechung des Defäkationsvorganges darauf hingewiesen, dass die Exkretkörnchen mit den Schlickkugeln zusammengeschart werden. Man müsste desshalb die stahlgrauen Exkretkörnchen auch innerhalb der Fäkalballen anzutreffen erwarten; hier konnte ich aber solche nur ausnahmsweise und nur mit unzureichender Sicherheit in ganz geringer Zahl auffinden; statt der Exkretkörnchen finden sich nun aber die Xanthosomen in großer Zahl innerhalb der Fäkalballen, es liegt also die Vermuthung nahe, dass sich hier die Exkretkörnchen in Xanthosomen umgewandelt haben. Das umwandelnde Reagens scheint mir aus den Schlickkugeln herzustammen; die Xantho-

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup> F. Blochmann in der (hier p. 547) cit. Arbeit.

somen sind nämlich oftmals den Schlickkugeln so innig angeschmiegt, dass beim Freipräpariren der Schlickkugeln die Xanthosomen an ihnen hängen bleiben (Taf. XXIV, Fig. 88) und dass es ganz den Anschein hat, als ob die Xanthosomen aus dem Inneren der Schlickkugeln selbst hervorgetreten wären. Wenn das Letztere wohl kaum der Fall sein dürfte, so lässt doch diese Anschmiegung argwöhnen, dass wenigstens das umwandelnde Reagens aus den Schlickkugeln herausgetreten ist, und gleich bei seinem Austritte das nächstliegende Exkretkörnchen in ein Xanthosom umgewandelt hat.

Einen Beleg für diese Anschauung erblicke ich in einem Fäkalballen, der in merkwürdiger Weise von dem seither geschilderten Verhalten abweicht. In diesem Fäkalballen sind nämlich die Schlickmassen nicht zu einzelnen Schlickkugeln zusammengeordnet, sondern die Schlicktheilchen liegen in wirrer Unordnung ganz so lose neben einander, wie wir sie vorher nur ausnahmsweise im Inneren einiger Weichkörper vorfanden. Der Fäkalballen enthält fernerhin auch die sonst nie fehlenden Xanthosomen nicht, sondern ist von einer großen Zahl normaler Exkretkörnchen durchsetzt (Taf. XXIV, Fig. 84). Ich glaube, dass diesem Fäkalballen die umwandelnden Reagentien zur Erzeugung der Xanthosomen gefehlt haben. Es mag sich hier um irgend ein organisches Derivat handeln, das die Schlickmassen durchsetzt, und dessen spätere Einwirkung die Exkretkörnchen zu Xanthosomen umwandelt; ein Zersetzungsprodukt verwesender organischer Stoffe vielleicht, das einmal die Hauptnahrungsquelle für die Saccamminen darstellt, dann aber auch das Bindemittel zum Zusammenhalt der Schlickkugeln liefert.

Ist die von der Saccammina aufgenommene Schlickmasse ganz dieser ernährenden Bindemittel beraubt, d. h. ist die Schlickmasse von Seiten der Saccammina vollständig ausgenutzt, so können sich die einzelnen Schlickpartikelchen nicht mehr zu Kugeln vereinigen und später kann auch keine Umwandlung der Exkretkörnchen in Xanthosomen stattfinden. Wir wissen ja, dass die Fäkalballen wohl ganz ausschließlich von pathologisch angekränkelten Thieren erzeugt werden, so dass es nicht verwundern darf, wenn die Schlickkugeln der Fäkalballen fast ausnahmslos nicht ausgenutzt sind, sondern das ernährende Bindemittel noch enthalten.

Bei Umwandlung der Exkretkörnchen könnten fernerhin auch noch diejenigen verwesenden Sarkodetheile eine Rolle mitspielen, die während des Defäkationsvorganges von dem Thierleibe losgerissen und zwischen die Schlickkugeln eingebacken werden; es scheint mir mit anderen Worten ein Verwesungsprocess oder eine Zersetzung der anliegenden Materie zu sein, welche die Exkretkörnchen in Xanthosomen

umwandelt. Vielleicht setzt sich die fragliche Substanz der Exkretkörnchen in eine entsprechende Ammonverbindung um. Das Vorgetragene soll natürlich nicht mehr als den Werth einer Vermuthung haben, an deren Hand sich vielleicht später einmal etwas erreichen lässt; Ursprung und Natur der Xanthosomen bleibt vorläufig unaufgeklärt.

Ich dachte anfänglich daran, als mir die Herkunft der Kittmasse noch unbekannt war, ob die Xanthosomen nicht etwa mit der Kittsubstanz in Zusammenhang zu bringen wären. Ich suchte desshalb mit der Blutlaugenreaktion das in der Kittsubstanz vorkommende Eisenoxydsalz in den gelben Körperchen nachzuweisen, erhielt aber negative Resultate; die Körperchen hatten ihr Aussehen während der Behandlung in keiner Weise geändert. Nur die Schlickballen selbst zeigten theilweise, namentlich die am Rand der Zusammenhäufung gelegenen, eine schwache blaugrune Reaktionsfärbung. Ich hatte bei letzteren eine viel intensivere Färbung erwartet, da bei vielen Fremdkörpern, welche sich im normalen Weichkörper fanden, bei denselben Versuchen eine sehr starke Bläuung eingetreten war. Das Ausbleiben der Färbung ist auf die Undurchlässigkeit der Schlickballen zurückzuführen, was dadurch bestätigt wird, dass auch bei Anwendung der Eosin-Methylgrunmischung auf ganze, nicht in Schnitte zerlegte Fäkalballen nur die zu außerst gelegenen Kugeln das Methylgrun in ungeschwächtem Grade aufnehmen, während die Farbe nach innen zu immer mehr und mehr an Intensität abnimmt und oft in das Centrum der Anhäufung gar nicht vorzudringen vermag. Anders ist es bei den im Weichkörper vertheilten Schlickballen, hier dringt die Färbemischung im Protoplasmanetz vor und färbt alle Schlickballen in gleich greller Weise grün.

Um den Eisengehalt, der an Fremdkörper gebunden ist, auch in den inneren Schlickballen nachzuweisen, setzte ich die Schlickballenhausen der Glühhitze aus und brachte ihren leicht zerfallenden Rückstand, der im Übrigen wenig an Masse verloren zu haben schien, unter das Mikroskop.

Hier konnte ich durch Hin- und Herbewegen eines starken Hufeisenmagnetes in der Nähe des Deckglases einzelne Theilchen des Rückstandes, der in Nelkenöl eingebettet wurde, in unverkennbar pendelnde Bewegung versetzen, welche genau den Bewegungen des hin und her bewegten Magnetes entsprachen und nur auf die Gegenwart metallischen Eisens zurückgeführt werden konnten<sup>1</sup>. Das metallische

¹ Diese Reaktion auf Eisen ist bei Materialien, welche sich in kleine Stücke zertrümmern lassen, eine so sichere und leicht erkennbare, dass sie für ähnliche Fälle zur Nachahmung empfohlen werden kann. Man wird gut thun, um sich mit der Erscheinung vertraut zu machen, erst einmal mit notorischen Eisenpartikelchen den Versuch zu machen. Ich schabte, ehe ich zum Versuch selbst ging, mit

welche, wie wir wissen, in die Fäkalballen mit eingeschlossen werden. Ob aber diese spärlichen Reste zur Erklärung des Reduktionsvorganges ausreichen, ist mehr wie zweifelhaft; mir scheint vielmehr auch dieser Versuch darauf hinzuweisen, dass sich innerhalb des Schlickes außer den leicht kenntlichen Thier- und Pflanzenresten noch andere dem Auge verborgene organische Zersetzungsprodukte finden.

Die Fäkalballen fanden sich in der hier beschriebenen Ausbildung außer bei Saccammina auch bei Reophax fusiformis, Hyperammina floridensis n. sp., Truncatulina lobatula, und bei verschiedenen Polymorphina-Arten.

Das Bedenken, welches ich in meiner ersten Mittheilung (Nachrichten von der Königlichen Gesellschaft etc.) in Bezug auf Truncatulina lobatula Walker und Jakob gegen die hier vorgetragene Auffassung der Schlickballen ausgesprochen habe, ist durch die Eosin-Methylgrünmischung weggefallen (vgl. Zool. Anz., Nr. 414 u. 412. Jahrg. 1893).

#### Eisenkiesablagerungen im verwesenden Weichkörper der Saccammina und anderer Foraminiferen.

In leeren Gehäusen oder auch in Gehäusen, welche noch von einer weichen Masse erfüllt waren oder in solchen, welche Fäkalballen ohne Weichkörper enthielten, fanden sich ziemlich häufig, bei durchfallendem Lichte schwarz erscheinende, meist sehr regelmäßig gestaltete Kugeln, welche sich in koncentrirten, eben so wie in verdünnten Säuren und Alkalien als resistent erwiesen. In diesem Verhalten stimmen die genannten Kugeln mit den vorher geschilderten Schlickballen überein. Obgleich sich aber noch weitere Ähnlichkeiten (cf. p. 562) zwischen den beiderlei Gebilden auffinden lassen, so sind sie doch ihrer Herkunft sowohl, wie ihrer chemischen Natur nach, sehr verschieden von einander. Während die Schlickballen von außen in das Gehäuse durch den lebenden Weichkörper aufgenommen worden sind, entstehen die schwarzen, einer Stecknadel etwas Staub von einem Eisenofen und experimentirte dann mit Nelkenöl in der oben angegebenen Weise. Ich hatte geglaubt, die Eisenpartikelchen würden sich sofort auf den Magneten zu bewegen; dies war aber bei meinen Experimenten, selbst bei den kleinsten Eisentheilchen, nicht der Fall. Dagegen veränderten sie bei der geringsten Stellungsänderung des Magneten sofort und alle in gleicher Weise, mit den Bewegungen des Magneten übereinstimmend, ihre Lagerung und boten so, gleichsam zum Leben erwacht, ein recht anziehendes Schauspiel.



verschiedener chemischer Substanzen bestehen, — der Hauptsache nach wohl aus verschiedenen Silikaten, — so sind die dunklen Kugeln aus einem einheitlichen chemischen Stoffe, dem zweifach Schwefeleisen, mineralogisch »Eisenkies « genannt, zusammengesetzt. Dieser Eisenkies ist ein Produkt, das die Verwesung mit Hilfe äußerer, mineralischer Einflüsse in dem abgestorbenen Weichkörper der Saccammina hervorgebracht hat. Doch, bevor ich auf diese Verhältnisse näher eingehe, soll eine kurze Beschreibung der behandelten Gebilde folgen. Ich werde dabei auch andere Foraminiseren in gleicher Weise zur Betrachtung heranziehen müssen, weil sich meine Kenntnis von der richtigen Bedeutung dieser Gebilde aus dem Studium mehrerer Species, welche in gleicher Weise mit ihnen erfüllt sein konnten, entwickelt hat, und die Geschichte ihrer Erkennung zugleich Gewähr dasur bieten wird, dass sie nicht abermals einer irrthumlichen Deutung, wie diejenige als Fortpslanzungskörper mehrerer früherer Autoren, anheimfallen.

Bei der gewöhnlichen mikroskopischen Beobachtung mit durchfallendem Lichte erscheinen die Eisenkiesablagerungen als schwarze Kugeln, welche hei Polythalamien häufig zu mehreren in einer Kammer zusammengelagert sind, sich öfters aber auch vereinzelt in verschiedene Kammern vertheilt finden (Taf. XXII, Fig. 41, 42 u. 52). Ihr Durchmesser schwankt zwischen 0,005696 und 0,02986 mm. Größere Kugeln lassen oft an ihrem Umfange eine Zusammensetzung aus kleineren erkennen. Die ganzen Massen bestehen aus sehr kleinen, molekularen Krümeln von ca. 0,0011175 mm, in die sie sich meist durch nachhaltigen Druck auf das Deckglas zersprengen lassen (Taf. XXII, Fig. 56). Die Gestalt dieser Krumel lässt hier und da scharfe Kanten erkennen, welche möglicherweise nach unseren späteren Ausführungen auf Krystallkanten zurückzuführen sein dürften, ohne dass sich jedoch bei der Kleinheit der Elementarkörnchen mehr mit Sicherheit seststellen ließe, als die Thatsache, dass ihnen keine Kugelgestalt zukommt. Oft finden sich diese Elementarkörnchen noch nicht fest mit den größeren Kugeln vereinigt, sondern sind nur in lockerer Aneinanderreihung und ästig verzweigter Anordnung den Kugeln angelagert (Taf. XXII, Fig. 54). Auch das kommt nicht selten vor, dass die Elementarkörnchen zu ganz unregelmäßig geformten Massen zusammengebacken sind, die nur durch ihre schwarze Farbe die Möglichkeit der Zugehörigkeit zu den vorbeschriebenen Aggregaten darthun.

Das Verhältnis der Masse dieser Einlagerungen zu der des Weich-



einzige oder doch nur ganz wenige und ganz kleine Kugeln; ein andermal ist ein kleines Gehäuse ganz und gar mit großen schwarzen Kugeln erfüllt. In dieser Beziehung ist überhaupt jedes Verhältnis denkbar.

Fig. 42 auf Taf. XXII stellt eine Lagena globosa Montagu dar, welche ganz und gar mit Eisenkieskugeln erfüllt ist; das Original, welches der Figur zur Vorlage gedient hat, macht ganz den Eindruck einer hellen Glasslasche, die bis zum Halse mit großen Schrotkörnern erfüllt ist. Die Figur ist desshalb von Interesse, als sie zeigt, dass sich die Größe der Eisenkieskugeln nicht nach der Weite der Schalenmundung richtet, sondern letztere an Ausdehnung bedeutend übertreffen kann. Wenn Carter von seinen Fortpflanzungskörpern behauptet, dass sie nie größer als die Öffnungen der Kammern seien, in welche sie eingebettet liegen, so kann diese Behauptung nur durch Zufälligkeit hervorgerufen sein, thatsächlich richtet sich die Größe der Eisenkiesablagerungen in keiner Weise weder nach den Öffnungen, noch nach sonst etwas außer nach der Menge der Substanzen, aus welchen sie ihre Entstehung nehmen.

In leeren Gehäusen liegen die Eisenkiese meist ganz frei, so dass sie von einer Seite zur anderen fallen, wenn man die Gehäuse dreht; manchmal aber werden sie auch durch weiche Massen festgehalten und kleben dann der Gehäusewand mehr oder weniger fest an. Das erste Verhalten kommt ihnen augenscheinlich in Gehäusen zu, welche schon lange ausgestorben sind, das letztere ist durch die Wirkung noch nicht völlig verwester Sarkode oder durch nachträgliche Infiltration des Gehäuses mit Schlick u. A. zu erklären.

Was die Zahl der Individuen anlangt, welche mit den behandelten Gebilden behaftet sind, so wechselt sie in den weitesten Grenzen, je nach dem Orte, von welchem das Material herstammt. Ich habe in einer Bodenprobe, welche von einem durch seine schlickigen Massen ausgezeichneten Orte herstammt (Nordsee 53°45′ n. Br. 4°47′ ö. L.) nahezu 75% der vorhandenen leeren Gehäuse mit schwarzen Kugeln belastet gefunden. Je mehr Schlamm und faulende Detritusmassen in einer gehobenen Grundprobe des Meeres sich finden, desto größer ist die Wahrscheinlichkeit auf eine erhöhte Zahl von Foraminiferen zu stoßen, welche schwarze Kugeln enthalten. In pelagisch lebenden Formen, wie Globigerina (incl. Orbulina), Pulvinulina und Hastigerina, wird man sicher niemals das kleinste Elementarkrümelchen solcher Einlagerungen finden, vorausgesetzt, dass die darauf hin untersuchten Exemplare in der That auch pelagisch gefischt und nicht etwa als gesunkene auf dem Meeresboden verwesende Stücke eingesammelt



wurden; eben so wird man sie selten in Foraminiferen von solchen Fundorten antreffen, wo Sand, felsartiges Gerölle oder Schill den Untergrund gebildet hatten 1.

Diese Erfahrungen, welche ich den, von der »Sektion für Küstenund Hochseefischerei« gesammelten Nordsee-Foraminiferen einerseits, und andererseits dem Material der Deutschen Plankton-Expedition (bezüglich der negativen Befunde bei pelagischen Formen) verdanke, legten mir zuerst die Vermuthung nahe, dass die eigenthümlichen Gebilde keine Erzeugnisse des Weichkörpers selbst seien, sondern von außen aus den Schlammmassen in den Rhizopodenkörper aufgenommen würden. Ich wäre auch über diese nur halb richtige Vermuthung nicht hinausgekommen, hätte ich nicht zufällig in einer Rotalia Becarii L. einen schwarzen Ballen gefunden, dessen Peripherie mit auffallend scharf kontourirten Zacken besetzt war. Diese Zacken konnten in solcher Schärse nur von Krystellen herrühren. Ich untersuchte daher, um mich dessen zu vergewissern, mit Oberlicht, indem ich eine Kreuzblende in den Abbe'schen Beleuchtungsapparat einsetzte, und letzteren möglichst weit nach unten schraubte. Die Wirkung einer solchen Untersuchungsweise war denn auch eine außerordentlich günstige. Eine wohlentwickelte Krystalldruse, - mit tesseral entwickelten Krystallen, wie sich bei genauerer Prüfung ergab, - war in der Embryonalkammer der Rotalia eingelagert (Taf. XXII, Fig. 44 Kr). Außer der Deutlichkeit der einzelnen Krystallgestalten war aber auch ein speisgelber Metallglanz unverkennbar, der im Verein mit der Gestalt der Krystalle in nahezu zwingender Weise auf Eisenkies hinwies.

Nun hatte ich früher schon die aus einem Saccammina-Gehäuse stammenden kugligen Gebilde geglüht, ohne eine Veränderung an ihnen nach dem Glühen wahrgenommen zu haben; das stand mit der Annahme von Eisenkies für die geglühte Substanz in Widerspruch. Zum Glücke hatte ich die geglühten Ballen in Kanadabalsam eingeschlossen; sie waren seiner Zeit nur mit durchfallendem Lichte untersucht worden — oder hatte ich die Oberlichtbeleuchtung nicht weit genug nach unten

¹ Dass sie den genannten Bodenarten ebenfalls nicht ganz fehlen, konnte ich neuerdings an einer Sandprobe aus Dar-es-Salaam feststellen. Ich fand hier unter sehr vielen ausgestorbenen Exemplaren von Rotalia Becarii L. einige wenige mit Eisenkieseinlagerungen. Die Grundprobe bestand aus krystallhellem Sand, der nicht die geringste Beimengung von Schlick enthielt. Es wäre nun denkbar, dass die Bodenprobe bei ihrer Einsammlung ausgewaschen worden wäre, so dass das Fehlen des Schlickes hierdurch erklärlich sei. Die Bodenprobe enthält aber noch so viel leichtes Material, wie faulende Thier- und Pflanzenreste, dass eine Auswaschung nicht stattgefunden zu haben scheint, sondern das Fehlen des Schlickes eine ursprüngliche Eigenschaft der betreffenden Grundprobe gewesen sein muss.

wohl tiberein.

Dasselbe Verhalten, speisgelben Metallglanz vor dem Glühen und völliges Roth bis Braunrothwerden nach dem Glühen, zeigte sich auch an den Einschlüssen anderer Foraminiferen, wenn sie in derselben Weise beobachtet wurden, so bei Reophax, Lagena, Uvigerina, Textularia, Cassidulina, Truncatulina, Rotalia, Polystomella und Nonionina; dabei war es einerlei, in welcher Form die Einlagerungen vertreten waren, selbst die kleinsten Elementarkrumel trugen dies charakteristische Aussehen. Es ließen sich nunmehr noch einige weitere Einzelheiten erkennen. So große Krystalle, wie in dem für Rotalia erwähnten Falle, fand ich zwar nicht wieder - sie dürften somit in so vollendeter Ausbildung eine Seltenheit sein; - doch stieß ich auch bei ganz unregelmäßigen Anhäufungen auf kleine, metallisch glänzende, scharf umschriebene Flächen, welche nothwendig von vereinzelten Krystallbildungen herrühren mussten. Meist erwiesen sich die Einlagerungen jedoch in der kugligen Weise zusammengebaut, in welcher der Eisenkies auch sonst oft auftritt.

Außer in Foraminiferen traf ich die geschilderten Eisenkiesablagerungen, wenn auch seltener, in abgefallenen Seeigelstacheln<sup>1</sup>, deren organische Substanz bereits gänzlich ausgefault oder doch nur zu ganz geringem Theil noch erhalten war.

Zur weiteren Sicherstellung der Eisenkiesnatur wurde erstens die Farbe der Einlagerungen mit größeren Eisenkiesstücken aus dem hiesigen, mineralogischen Institute verglichen. Ich leitete das mikroskopische, metallglänzende Bild größerer Einlagerungsmassen mittels der Obernäuser'schen Kammer auf eine Unterlage über, auf welcher das makroskopische Vergleichsstück lag. Man muss dabei nur Sorge tragen, dass beiden Objekten, dem verglichenen Stück und dem Vergleichsobjekt, dieselbe Beleuchtungsintensität zu Theil wird, um sich von der völligen Koincidenz beider Farben zu überzeugen<sup>2</sup>.

Zweitens wurden folgende chemische Reaktionen vorgenommen.

Die Gehäuse mit den betreffenden Einlagerungen wurden mit Salzsäure<sup>3</sup> entkalkt, und aus ihren häutigen Resten die immer noch

- 1 Vor Allem in Stacheln von Echinocardium.
- <sup>2</sup> Ich verdanke die Kenntnis dieser Methode eben so wie die Vergleichungsstücke selbst der Güte des Herrn Professor Dr. Liebisch in Göttingen, wofür ich mir erlaube ihm meinen ergebensten Dank auszusprechen.
  - <sup>8</sup> Es braucht wohl nicht besonders hervorgehoben zu werden, dass alle Rea-



metallglänzenden Ballen mit Hilfe von Glasnadeln unter dem Mikroskop ohne Mühe frei präparirt. Es erfolgte nun so lange ein Abspülen der frei präparirten Ballen mit destillirtem Wasser, bis ihnen keine anderweitige Fremdsubstanz mehr anhastete; dies war in einem Uhrschälchen mit einer Spritzslasche, die in eine seine Spitze ausgezogen war, nicht schwer zu erreichen. Nachdem ich mich hiernach unterm Mikroskop überzeugt hatte, dass die aufzuklärenden Substanzen absolut rein waren, wurden sie erst in gelinder Wärme (Paraffinofen) getrocknet und dann in einer Mischung von drei Theilen Salpetersäure und einem Theil Salzsäure (beide koncentrirt) zwölf Stunden (über Nacht) stehen lassen. Nach Verlauf dieser Zeit wurden die Säuren verdampft, und der kaum merkliche, bleibende Rückstand in Salzsäure gelöst. In dieser Lösung bewirkte nun Zusatz von gelbem Blutlaugensalz blaue Färbung, während Zusatz von Rhodankalium die Lösung roth färbte. Beide Reaktionen erwiesen unzweideutig die Anwesenheit von Eisen in den geprüften Einlagerungen der Foraminiferen.

Der Schwefel wurde durch die Heparreaktion nachgewiesen. Ein feines Holzstäbchen wurde an einer Gasslamme angebrannt und die verkohlte Stelle mit (in der Hitze) geschmolzener Soda bestrichen. Nach abermaligem Glühen des derart bestrichenen Holzstäbchens wurden die gut isolirten Einlagerungen durch Auftupfen in die Sodarinde des verkohlten Holzstäbchens aufgenommen. Es erfolgte hierauf wiederum ein längeres Glühen des Stäbchens, dann wurde seine mit den Einlagerungen betupfte Spitze abgebrochen und auf einer blanken Silbermünze mit einem Glasstabe zu Pulver verrieben. Nach Befeuchtung dieses Pulvers mit Aq. dest. und wegschwemmen desselben von der Münze ließen sich auf dem Silber die charakteristischen braunschwarzen Flecken mit der Lupe oder sogar mit bloßem Auge nachweisen, welche nach den beschriebenen Manipulationen nur bei Anwesenheit von Schwefel auftreten können 1. Mithin ist auch der Schwefel für die besprochenen Einlagerungen erwiesen.

Es bliebe nunmehr noch die Frage zu erörtern, wie die Eisenkieseinlagerungen in die Foraminiseren hineingelangen und was dasur spricht, dass sie, wie ich mehrsach behauptet habe, nur in abgestorbenen, resp. nur in Verwesung begriffenen, Foraminiseren vorkommen.

gentien chemisch rein zur Verwendung kamen, und vor ihrem Gebrauch auf ihre völlige Freiheit von Eisen untersucht wurden.

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup> Diese Reaktion ist schwieriger als die vorige; sie gelang mir erst nach drei vergeblichen Versuchen. Auch hier hat man sich vorher mit der Lupe von der Reinheit des Silbersfückes zu überzeugen, damit nicht vorher auf demselben vorhandene Flecken eine Täuschung verursachen.

Was die letzte Frage anbetrifft, so muss hervorgehoben werden, dass man neben den Eisenkieseinlagerungen oft noch weiche Massen vorfindet, welche als Protoplasma gedeutet werden könnten und größtentheils auch sicher auf solches zurückzuführen sind; künstliche Färbungen der betreffenden Weichkörper ergeben aber Bilder, die mit denen normaler Thiere verglichen, durch ihr sonderbares diffuses Aussehen und durch das Fehlen des Kernes - die Membran desselben traf ich zwar noch ganz vereinzelt an - beweisen, dass der Weichkörper von seiner normalen Gestaltung in eine andere, augenscheinlich in die der Verwesung, übergetreten ist. Derartige verwesende Weichkörper lassen sich an Stellen, wo Eisenkieseinlagerungen häufig vorkommen, schon außerlich durch ihre grune oder grunliche Farbe erkennen, welche durch die Kalkschale hindurchdringt und iedenfalls von einer Infiltration des Weichkörpers mit irgend einer anorganischen Substanz, höchst wahrscheinlich in der Regel mit schwefelsaurem Eisenoxydul herrührt. Mit dem Abgestorbensein der Weichkörper stimmt auch die Thatsache, dass Max Schultze 1 niemals Foraminiferen, welche seine Keimkugeln enthielten, Pseudopodien ausstrecken sah.

Nachträgliche Methylgrün-Eosinbehandlung solcher mit Eisenkieseinlagerungen und Weichmassen erfüllten Gehäuse, ergab immer eine vollständige Grunfarbung der Weichmassen, so dass auch hierdurch mit großer Sicherheit bewiesen ist, dass die Weichkörper, in denen sich Eisenkieskugeln befinden, als abgestorbene zu betrachten sind. Doch muss ich hier noch einen Fall erwähnen, der eine Ausnahme zu bilden schien, ich fand nämlich in einem Saccamminagehäuse einen ganz unversehrten Rhizopodenkörper, in dessen Innerem sich deutlich Eisenkieskugeln befanden. Wie sich bei näherer Untersuchung herausstellte, konnte der betreffende Weichkörper unmöglich einer Saccammina angehört haben; es handelte sich hier vielmehr um einen amöbenartigen, fremden Eindringling, der unter Anderen, von der ehemaligen Saccammina stammenden Überresten auch den während der Verwesung entstandenen Eisenkies in sich aufgenommen hatte. So fand sich denn auch eine ganz beträchtliche Zahl von Eisenkieskörpern noch außerhalb des Amöbenkörpers im Gehäuse unregelmäßig vertheilt. Die Ausnahme ist somit nur eine scheinbare, und es kann für sichergestellt gelten, dass die Eisenkiesbildungen nur in abgestorbenen Weichkörpern zu Stande kommen, wenn sie auch nachträglich eben so gut wie Quarzkörnchen etc. von anderen lebenden Thieren aufgenommen werden können.

Zeitschrift f. wissensch. Zoologie. LVII. Bd.

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup> Max Schultzr, Über den Organismus der Polythalamien. Leipzig 4854. D. 27.

biete gesucht werden. Ich citire daher einen Abschnitt aus Justus Rotn: »Allgemeine und chemische Geologie 1«, welcher die vollgültige Erklärung treffen dürfte.

»Ein großer Theil der Schwefelmetalle, zunächst der in neptunischen Bildungen (Sedimenten) vorkommende, entstand aus Sulfaten, welche durch organische Substanz reducirt wurden. Dahin gehören namentlich Schwefelkies (= Eisenkies). Er entsteht aus den durch organische Substanz reducirten Eisensulfaten, ferner aus den oft geringen Mengen von Eisenoxydulkarbonat und Sulfat der Alkalien und alkalischen Erden bei Gegenwart organischer Substanz. Die Bildung ist noch jetzt häufig zu beobachten, so in Torfmooren, in Absätzen der Quellen und Thermen, vitriolhaltiger Grubenwasser, des Meerwassers, wo die Küste lösliche Eisenverbindungen liefert. «

Nicht alle in der See verwesenden thierischen Reste scheinen übrigens nach meiner Erfahrung der Bildung von Eisenkies gleichen Vorschub zu leisten. Ich fand, wie erwähnt, diese Ablagerungen nur in Foraminiferen und in Seeigelstacheln; niemals z. B. in den leeren Ostracodenschalen, welche in großer Zahl in den Grundproben des Meeres vorzukommen pflegen, niemals in den Gehäusen und Schalen verwester Muscheln und Schnecken. Es mag dies für die Ostracoden damit zusammenhängen, dass die erforderlichen mineralischen Lösungen, durch den Chitinpanzer der Krustaceen nicht schnell genug durchzudringen vermögen, um von den verwesenden Weichtheilen in der angeführten Weise umgesetzt zu werden. Diese Erklärung erscheint mir desshalb um so zulässiger, als die besprochenen Ablagerungen auch in den imperforaten Formen der Foraminiferen weit seltener sind als in den perforaten, so kann ich mich z. B. nicht erinnern, sie jemals bei den sonst so häufigen Quinqueloculinen und Biloculinen angetroffen zu haben. Der Weichkörper der Mollusken verwest auf der anderen Seite vielleicht zu schnell oder die Eisenkiesablagerungen fallen aus der glatten Schale resp. dem in der Regel weitmundigen Gehäuse (Schnecken) zu leicht heraus, um für gewöhnlich der Beobachtung erhalten zu bleiben?. Die Kalkwände der Foraminiserengehäuse und die der Seeigelstachel halten sie dagegen an ihrem Entstehungsorte fest. So lassen sich die Eisenkiesballen in diesen thierischen Bildungen unter jedem Material leicht auffinden, welches von geeigneten Plätzen stammt.



<sup>&</sup>lt;sup>1</sup> Berlin 4879. Bd. I. p. 599.

<sup>&</sup>lt;sup>2</sup> Zusatz bei der Korrektur. In leeren Schneckenschalen habe ich sie neuerdings ebenfalls, wenn auch weit seltener als in Foraminiferenschalen, gefunden.

Die rothe Färbung, welche die Keimkörper Carters¹ bei fossilen Formen angenommen haben, ist natürlich durch nachträgliche mineralische Einflüsse bei der Gegenwart von Eisen nicht schwer zu erklären, und kann desshalb nicht als Beweis dafür erbracht werden, dass die Carter'schen Keimkugeln etwas Anderes seien als ehemalige Eisenkiesablagerungen, wie ich sie für den verwesenden Weichkörper der Foraminiferen geschildert habe.

### Erklärung der Abbildungen.

Die mit \* bezeichneten Abbildungen sind mit der Oberhäusen'schen Kammer gezeichnet; bei Objekten, die sich über mehrere optische Ebenen erstreckten, z. B. bei Gehäusen etc., konnte der Apparat nicht zur Anwendung kommen. Zur Bezeichnung der Schnittrichtungen sind die von F. E. Schulze<sup>2</sup> vorgeschlagenen Ausdrücke verwendet worden.

#### Tafel XXI.

Das Gehäuse von Saccam  $\mathbf{m}$  in a sphaerica  $\mathbf{M}$ . Sars und seine allmähliche Ausbildung.

Gemeingültige Bezeichnungen.

- G, älteres Gehäuse; M, Mündung des Gehäuses; MS, Mörtelsteinchen; Pr, Primitivgehäuse; Pt, Pylomtubus; SN, Schwammnadeln.
- Fig. 4. Stück der Decke eines Primitivgehäuses von Saccammina sphaerica. Am rechten Rande des Bruchstückes sind bereits größere Bausteinchen (S) in die Mörtelmasse eingelagert, der größte Theil der Decke besteht aus bloßer Mörtelmasse, in welche Schwammnadeln, Diatomeen etc. eingekeilt sind. Vergr. 200/4.
- Fig. 2. Älteres Gehäuse G, auf dessen Pylomtubus Pt sich das Primitivgehäuse Pr festgesetzt hat; durch die Decke des Primitivgehäuses scheint Kern und Weichkörper des jungen Thieres hindurch. Das Gehäuse G ist ausgewachsen; die größeren Steinchen sind durch Mörtelmasse MS mit einander verbunden. Ansicht von oben auf die Mündung des Gehäuses. Vergr. 40/t.
- Fig. 8. Das Primitivgehäuse Pr hat Schwammnadeln SN aufgenommen; das ältere Gehäuse G steht nur an der Stelle MS auf dem Stadium seiner endgültigen Ausbildung, an den übrigen Stellen des Gehäuses stehen die Bausteine noch nach allen Seiten hin wirr aus einander. Der Pylomtubus Pt ist bereits ausgebildet, er hat an dem größeren Steinchen St eine Stütze gefunden. Vergr. 40/4.
- <sup>1</sup> Annals of nat. hist. 6. ser. Vol. I. 1888. p. 264. » On the nature of the opaque scarlet spherules found in the chambers and canals of many fossilized foraminifera«, we sie wieder als »elements of reproduction« angesehen werden.
- <sup>2</sup> F. E. Schulze, Über die Bezeichnung der Lage und Richtung im Thierkörper in: Biologisches Centralblatt. Bd. XIII. Nr. 4; auch in: Verhandlungen der Deutschen Zoologischen Gesellschaft auf der dritten Jahresversammlung zu Göttingen-Leipzig 1894. p. 6—11.

Pylomtubus des älteren Gehäuses G ist an dem großen Stein St in die Höhe gebaut. Der Stein St hat früher jedenfalls dem Gehäuse G als Unterlage zum Festsetzen gedient. Das Gehäuse G ist vollständig ausgebildet. Vergr. 40/4.

Fig. 5. Die Zahl der größeren Steinchen St hat die Schwammnadeln alle bis auf eine einzige SN verdrängt. Die Primitivdecke Prd zeigt ein flockiges verschwommenes Aussehen. Das ältere Gehäuse G scheint ausgewachsen; es ist fast allwärts aus mittelgroßen Steinen aufgebaut und weicht darin von dem gewöhnlichen Ausbau der Gehäuse ab, dass es keine Mörtelmasse zwischen seine Bausteine eingelagert hat. Vergr. 40/4.

NB. Fig. 3 und 5 sind kombinirt, d. b. die Primitivgehäuse *Prd*, deren Porträts wiedergegeben sind, saßen eigentlich auf anderen Gehäusen, sie sind mit den Porträts der gezeichneten Gehäuse verbunden worden, um gleichzeitig mit der Entwicklung der Primitivgehäuse auch verschiedene Ausbildungsstufen älterer Gehäuse veranschaulichen zu können.

- Fig. 6. Ein Saccamminagehäuse auf dem Psammosphaera-Stadium, die Oberfläche des Gehäuses ist rauh, die Steinchen stehen unregelmäßig durch einander; zwischen ihnen befinden sich noch größere Strecken der ursprünglichen Primitivdecke MS, sowie das abgebrochene Stück einer Schwammnadel. Vergr. 40/4.
- Fig. 7. Ein Gehäuse, das im Begriffe steht aus dem Psammosphaera-Stadium in seinen endgültigen Zustand überzugehen. Ein ursprüngliches Porträt ist so umgeändert, dass die einzelnen Steinchen auf diejenigen der vorhergehenden Figur bezogen werden können. Die Fig. 7 stellt also ein ideales Bild von einem späteren Zustande des Gehäuses Fig. 6 dar. Man sieht, dass die Steinchen zum Theil bereits mit ihrer Breitseite in die Gehäuseebene eingeordnet sind, und dass sich Mörtelmasse in ihre Zwischenräume eingelagert hat. Vergr. 40/4.
- Fig. 8. Ein jugendliches Gehäuse, welches von seiner Unterlage, einem älteren Gehäuse, losgetrennt worden ist. Die Seite, mit welcher es aufgewachsen war, ist nach vorn gekehrt. Man sieht auf ihr eine Reihe von Dellen (D), welche den Hervorragungen der Steine des als Unterlage benutzten Gehäuses entsprechen. Am Rande der ehemaligen Festheftungsfläche ist die Anlage des Pylomtubus Pt erkennbar. Die Festheftungsfläche selbst ist ganz aus mittelgroßen Steinchen zusammengesetzt, welche keine Mörtelmasse zwischen sich gelagert haben. Die größeren Bausteinchen der abgekehrten Seite zeigen Reste früherer Kittsubstanz RK, welche beweisen, dass die Steinchen schon eine Umlagerung erfahren haben, obgleich sie ihre definitive Lage noch nicht erreicht haben. Vergr. 40/4.
- Fig. 9. Ein kleines Gehäuse, welches seinem definitiven Ausbildungszustand nicht mehr fern ist, und die Vorgeschichte des Gehäuses Fig. 8 zu haben scheint. F scheint die Seite seiner früheren Festheftung. Vergr. 40/4.
- Fig. 40. Querschuitt durch einen Pylomtubus, welcher mit gelbem Blutlaugensalz und Salzsäure behandelt worden ist. Man sieht im Inneren des Pylomtubus die blau gefärbte Mörtelmasse, die Steine des übrigen Gehäuses theilweise überziehen (UeSt). Die blau gefärbten Theile des Pylomtubus sind die älteren (ae), die hell gebliebenen Theile (jT) sind jüngeren Datums, sie hatten noch kein Eisenoxydsalz in sich abgelagert und haben sich desshalb nach der Blutlaugensalzbehandlung nicht blau gefärbt. Vergr. 400/4.
- Fig. 44. Ein größerer Baustein, welcher aus dem Zusammenhange mit anderen Bausteinen losgelöst und hiernach mit gelbem Blutlaugenselz und Selzsaure



behandelt wurde. Auf der rechten Seite sieht man die mannigfach gesprungene und blau gefärbte Kittmasse. Vergr. 200/t.

- Fig. 42. Erste Anlage des Pylomtubus vom Inneren des Gehäuses aus gesehen. Eine zusammenhängende Schicht von Mörtelmasse MS hat sich über die der Öffnung M zunächst liegenden Steinchen ausgebreitet. Bei K sind die Bausteine des Gehäuses durch bloße Kittmasse verbunden, bei MS durch Mörtelmasse. Vergr. 70/4.
- Fig. 43. Ein Stück einer Gehäusewand, auf seiner äußeren Seite mit gelbem Blutlaugensalz und Salzsäure behandelt. Das äußere Netzwerk von Mörtelmasse hat sich blau gefärbt, das innere dagegen ist braun verblieben und schimmert durch die Bausteine durch. Vergr. 200/4.
- Fig. 44¢, b, c. Ein Gehäuse, welches ausgestorben ist, während es gerade im Wachsthum begriffen war. Erklärung siehe im Text p. 458. Vergr. 35/4.
- Fig. 45. Erste Anlage eines Pylomtubus von oben gesehen. Der Saum der Mörtelmasse (S) hat sich noch nicht über die umgebenden Bausteine B erhoben. Vergr. 40/4.

#### Tafel XXII.

- Alle Figuren, bei denen nichts Anderes angegeben ist, beziehen sich auf Saccammina sphaerica M. Sars.
- Fig. 46. Ein durch den Wachsthumsvorgang deformirtes Gehäuse; der Theil a des Gehäuses hat sein endgültiges Gefüge schon angenommen, während der Theil b noch den rauheren Aufbau des Psammosphaerastadiums erkennen lässt. Vergr. 20/4.
- Fig. 47. Ein Gehäuse mit stark färbbarem Röhrenansatz (R); jedenfalls der übriggebliebene Rest einer früheren Pseudopodialröhre in der Form etwa wie bei Fig. 28. Vergr. 20/1.
- Fig. 48. Ein Gehäuse, durch dessen Wandung eine flechtenähnlich ausgebreitete Pseudopodialröhre (Psr) ausgetreten ist. Pt, Pylomtubus. Vergr. 20/1.
- Fig. 49. Ein Gehäuse mit hornförmigem Ansatz (H); letzterer ist jedenfalls aus einer zurückgezogenen Pseudopodialröhre entstanden. Zwischen den einzelnen Steinen, welche dem Horn aufgelagert sind, lässt sich überall noch deutlich eine feine Haut erkennen, die sich stark färben ließ und von der Hüllschicht der Pseudopodialröhre hergeleitet werden muss. Vergr. 20/4.
  - Fig. 20. Ein Gehäuse mit auffallend großem hornförmigen Ansatz. Vergr. 45/4.
- Fig. 24 wie Fig. 49, jedoch sind die Steinchen auf dem hornförmigen Ansatz (H) so dicht an einander gerückt, dass von einer Haut zwischen ihnen nichts mehr zu erkennen ist. Das Horn sticht aber durch seine hellere Farbe von dem übrigen Gehäuse ab. Vergr. 20/4.
- Fig. 22. Ein Gehäuse, durch dessen Wandung nur ein sehr geringer Theil der Sarkode in Knopfform (K\*) ausgetreten ist, um neue Bausteine aufzunehmen. Der Weichkörper (Wk) hat sich im Inneren des Gehäuses kugelig kontrabirt und schimmert durch die Gehäusewand hindurch. Vergr. 45/4.
- Fig. 28. Ein Gehäuse mit hornförmigem Ansatz (H) und mit Pseudopodial-röhre (Psr). Vergr. 20/4.
  - Fig. 24\*. Eine Pseudopodialröhre stärker vergrößert. Vergr. 60/4.
- Pig. 24 c. Dieselbe Pseudopodialröhre im Zusammenhang mit ihrem Gehäuse; sie tritt aus dem Pylomtubus (Pt) hervor. Vergr. 20/4.
- Fig. 25\*. Eine Miliolina (Mil) von einer Steinhülle (Sth) umgeben, welche in Pseudopodialröhren (Psr) ausläuft. Vergr. 40/4.

den sonst vorhandenen Pseudopodientrichter vertritt. Km, in der Hüllschicht abgelagerte Kittmassentheilchen. Vergr. 400/4. Oberlicht.

Fig. 27\*. Hüllschicht mit einer einfachen von Wülsten umgebenen Öffnung (Oe). Km wie bei Fig. 26. Vergr. 400/4. Oberlicht.

Fig. 28\*. Ein von Kittringen (Kr) umgebener Hüllschichttrichter. Vergr. 400/4. Oberlicht.

Fig. 29\*. Stück einer Hüllschicht mit einer dachartigen Verdickung (Verd) und verschieden gestalteten, fraglichen Fäden (F) von innen gesehen. Vergr. 400/4. Oberlicht.

Fig. 30. Ein aus dem Gehäuse freipräparirter Weichkörper. Die Hüllschicht (Hsch) hat sich in Folge der Konservirung von der Innensarkode (Is) losgehoben, dazwischen liegen kleine Reiztröpfchen (Rs). An einer Stelle sind der Hüllschicht kleine Steinchen (St) aufgelagert. Ps, die verschmolzenen Pseudopodienmassen. Vergr. 40/4.

Fig. 34. Stück einer Hüllschicht mit aufgelagerten kleinen Steinchen (St), wie sie zur Herstellung des inneren Mörtelnetzwerkes Verwendung finden. Vergr. 400/4.

Fig. 32. Ein aus dem Gehäuse frei präparirter augenscheinlich besser konservirter Weichkörper; die Hüllschicht liegt allenthalben der Körpersarkode so dicht an, dass sie sich nicht von ihm unterscheiden lässt. Der ganze Weichkörper zeigt zahlreiche Unebenheiten, die jedenfalls der Ausdruck einer ehemaligen Formveränderung des Weichkörpers sind. Die Pseudopodienmasse (Ps) ragt noch nach dem Pylomtubus hin vor. Vergr. 40/4.

Fig. 33. Eine Nebela carinata während der Deckelbildung, welche ihrer Encystirung vorausgeht. D, der in Bildung begriffene Deckel; Vk, Vacuole, welche dazu bestimmt ist, den Deckel von dem übrigen Körper abzuscheiden; Fk, die in dieser Vacuole mit eingeschlossenen Fremdkörper; sie werden dem Deckel als weitere Verstärkung eingelagert; Km, Kittmasse, sie kommt aus der nächsten Umgebung des Kernes (Nucl) her und wandert der Richtung der Pfeile folgend nach dem Deckel hin, dessen Grundmasse sie liefert. Vergr. 245/4.

Fig. 34\*. Die feinere Struktur der Saccamminasarkode; ein Protoplasmabalken zwischen zwei Kanalräumen (Kr). hP, homogenes Protoplasma; hF, homogene Protoplasmafäden; W, Waben; Wk, Wabenkörperchen, jedenfalls aus der Substanz geplatzter Waben hervorgegangen; Cgl, Konglomerate solcher Wabenkörperchen, zu verschieden gestalteten größeren Körperchen verschmolzen; F, lange fadenförmige Gebilde derselben Herkunft; Vd, verdickte Wand einer größeren Vacuole; jedenfalls dadurch entstanden, dass die Waben an der Vacuolenwand geplatzt sind und ihre Substanz zu einer gemeinsamen dickeren Wandlage zusammengeflossen ist. Vergr. 4000/4.

Fig. 85\*. Kleineres Stück des Sarkodenetzwerkes; zwischen einzelnen Wabenlagen sieht man stark verdickte Stränge (Vd) verlaufen. Es sind hier jedenfalls ganze Wabenreihen geplatzt, während sich ihre Substanz zwischen den Wänden der angrenzenden Waben zu den Strängen Vd vereinigt hat. Vergr. 4000/4.

Fig. 86. Schnitt durch das Hinterende einer Pelomyxa palustris Greeff mit Methylgrün-Eosin gefärbt. Eine blau gefärbte Hüllschicht ist nicht vorhanden; die äußerste Protoplasmalage hat kleinste Pseudopodien (Ps) ausgesendet, welche bei schwächerer Vergrößerung ganz den Eindruck eines starren Borstenbesatzes hervorrufen. Die äußerste Leibesschicht der Pelomyxa besteht also aus Sarkode,

und darf nicht mit der Hüllschicht der Saccammina identificirt werden. Vergr. 4000/4.

- Fig. 87\*. Stück eines Schnittes durch Saccammina sphaerica mit verdünntem Hämatoxylin behandelt. rk, die über den ganzen Schnitt verbreiteten, stark gefärbten, rundlichen Körperchen fraglicher Herkunft. Vergr. 400/4.
- Fig. 38. Ein wohl ausgebildeter Hüllschichttrichter. Um die äußere Trichteröffnung laufen zwei Wülste (W u.  $W_1$ ), welche durch eine Furche (F) getrennt sind. Vergr. 400/4.
- Fig. 89. Stück des Sarkodebalkenwerkes als Sempen'sches Trockenpräparat mit Oberlicht betrachtet. Vergr. 400/4.
- Fig. 40. Ein Stück der Hüllschicht mit dicht beisammen liegenden Gruben (Gr), wie sie nur sehr selten beobachtet werden konnten. Vergr. 400/4.
- Fig. 44\*. Ein entkalktes Gehäuse von Rotalia Becarii L. mit Eisenkieseinlagerungen. In der Embryonalkammer deutliche Krystalle (Kr) erkennbar. Vergr. 245/4.
  - Fig. 42. Eine Lagen a globosa (Montagu) mit Eisenkieskugeln. Vergr. 75/4.
- Fig. 43. Ein Kern und Theile des Weichkörpers von Saccammina sphaerica, die durch Pilze (?) pathologisch verändert worden sind. Spf, die eventuellen Pilzfäden; M, die frühere Kernmembran; Wk, der körnig gewordene Weichkörper. Vergr. 245/4.
- Fig. 44\*. Zur feineren Struktur der Saccamminasarkode. Die einzelnen Wabenkörperchen haben sich am oberen Rande des abgebildeten Schnitttheiles nicht vereinigt, sondern liegen lose neben einander (Wk). Vergr. 750/4.
- Fig. 45. Kern aus einem älteren Primitivgehäuse. Die Binnenkörper (Bk) sind hauptsächlich in der Randzone des Kernes angehäust, jedoch befindet sich auch im Centrum des Kernes ein dichterer Hausen von Binnenkörpern  $(Bk_1)$ . Vergr. 500/4.
- Fig. 46. Verschiedene Gestaltungsformen der Xanthosomen. Rg, besonders auffallende Ringgestalt eines Xanthosoms. Vergr. 1000/1.
- Fig. 47. Zwei dicht neben einander liegende, jedenfalls pathologisch veränderte Kerne (I u. II). Vergr. 400/4.
  - Fig. 48. Eine isolirte Schlickkugel. Vergr. 360/4.
- Fig. 49. Ein besonders regelmäßig aufgebauter Fäkalballen. Gm, Glasmembran; Fk, in den Fäkalballen eingeschlossene Fremdkörper; X, Xanthosomen. Vergr. 400/4.
- Fig. 50\*. Klopfpräparat von einem Fäkalballen. Gm, die Glasmembran; X, die Xanthosomen, welche hier zu einem deutlich ausgeprägten Netzwerk angeordnet sind; Sk, nach dem Klopfen im vorgenannten Netzwerk zurückgebliebene Schlickkugeln; LM, leere Maschen, aus denen die Schlickkugeln herausgefallen sind. Vergr. 240/4.
- Fig. 54\*. Stück eines ausgefaulten Seeigelstachels, in welchem sich Kisenkies in verschiedener Form abgelagert hat. Ek, Eisenkies. Vergr. 400/4.
- Fig. 52\*. Ein leeres Gehäuse von Nonionina depressula mit Eisenkieskugeln. Vergr. 400/4.
- Fig. 58 u. 54. Isolirte Eisenkieskonglomerate aus ausgestorbenen Saccamminagehäusen. Vergr. 120/1.
- Fig. 55. Ein durchscheinender Tropfen verwesenden Protoplasmas, in welchem sich Risenkies nebelartig niederschlägt. Vergr. 420/4.
- Fig. 56. Eine Eisenkieskugel, durch Druck auf das Deckglas in ihre ursprünglichen Komponenten zerlegt. Vergr. 120/4.

الم

Die Tafel stellt aus dem Weichkörper isolirte Kerne von Saccammina sphaerica M. Sars dar.

Allgemeine Bezeichnungen.

Bk, Binnenkörper; Mk, Membrankegel (Chromatin); Lf, Lininfäden mit feinsten Chromatinkörnehen; Ps, perlschnurartige Zusammenreihungen von Binnenkörpern; r.B, resistente Binnenkörper; W, Waben.

Fig. 57—65\*. Die neun verschiedenen Kernstadien. Um die Volumzunahme des Kernes recht deutlich zu veranschaulichen sind sämmtliche Kerne (Fig. 57—65) unter derselben, 860fachen, Vergrößerung dargestellt. Der Raumersparnis wegen sind die Kerne zum Theil mit ihren Rändern über einander gezeichnet, die über einander liegenden Randstücke sind nicht ausgezeichnet worden. Die Kerne sind ihrer Größe nach angeordnet, da aber diese Größenfolge nicht genau mit ihrem Alter übereinstimmt, so sind die Altersstadien der verschiedenen Kerne durch römische Ziffern kenntlich gemacht, welche einem jeden Kerne unten links beigesetzt sind; also III = drittes Kernstadium im Text. Sämmtliche Figuren mit Ausnahme der Fig. 64 a sind Centran- bezw. Axianschnitte; Fig. 64 a ist ein Paratransversanschnitt, so dass durch ihn nicht der wirkliche Umfang des betreffenden Kernes zum Ausdruck kommt.

Fig. 57. Erstes Kernstadium mit zusammengesetzten Binnenkörpern.

Fig. 58. Drittes Kernstadium. Zs, Zusammenhäufung von Binnenkörpern, welche jedenfalls auf den Verfall eines in Auflösung befindlichen zusammengesetzten Binnenkörpers zurückgeführt werden darf.

Fig. 59. Viertes Kernstadium. Chr.K., die am Kernrande zuerst auftretenden sehr feinen Chromatinkörnchen.

Fig. 60. Zweites Kernstadium. Vk, Vacuolen, welche wohl bei der Konservirung in Folge des Flüssigkeitsreichthums dieses Stadiums entstanden sind.

Fig. 64. Fünftes Kernstadium.

Fig. 62. Siebentes Kernstadium. H, Flüssigkeitshöfe, welche sich um die Binnenkörper herum gelegt haben.

Fig. 68. Sechstes Kernstadium. G, Grundmasse, welche aus den Chromatinkörnschen und der für die Bildung der Lininfäden bestimmten Substanz besteht.

Fig. 64. Achtes Kernstadium.

Fig. 64 a. Achtes Kernstadium; Paratransversanschnitt. z.L, zerrissene Lininfäden, welche in das Lumen der Waben hineinlaufen.

Fig. 65. Neuntes Kernstadium.

Fig. 66. Ein augenscheinlich von Pilzfäden befallener Kern des achten Stadiums. Vergr. 300/4.

Fig. 66 s. Ein anderer Schnitt desselben Kerns innerhalb seiner Kernhöhle. KH, Kernhöhle. Vergr. 440/4.

Fig. 66b. Die Pilzfäden (?). a und b, zwei besonders auffällig gestaltete Fäden. Vergr. 4000/4.

Fig. 67. Randtheile eines Kernes des neunten Stadiums mit angrenzender Körpersarkode. RM, runzeliger Überrest der Kernmembran; an anderen Stellen ist die Kernmembran gänzlich geschwunden; Lf, in die Körpersarkode hineinlaufende Lininfäden. Der aus der Mitte herausgeschnitten gedachte Theil des Kernes war normal gebaut. Vergr. 360/4.

Fig. 68. Ein Kern des zweiten Stadiums, bei welchem sich während der Kon-



servirung die Flüssigkeit in den Randpartien des Kernes angesammelt hat. Vergr. 200/1.

- Fig. 69. Ein Kern, welcher sich zwischen dem fünften und sechsten Stadium befindet. gBk, einzelne zu einem Gerinnsel zusammengetretene Binnenkörperhaufen. 240/4.
- Fig. 70. Ein Kern des achten Stadiums mit sehr weiter, jedenfalls durch die Konservirung künstlich vergrößerter Wabenbildung. *Rsch*, Randschicht, welche von den an der Kernmembran zusammengedrängten Binnenkörpern gebildet worden ist. Vergr. 475/4.
- Fig. 74. Die aus Chromatin bestehenden Membrankegel, wie sie als charakteristische Gebilde auf dem II. bis V. Kernstadium vorkommen. a, weniger regelmäßig ausgebildete Kegel von der Seite gesehen; b, sehr regelmäßig ausgebildete Kegel von der Seite gesehen; c, die letzteren von oben gesehen. Vergr. 4500/4.

#### Tafel XXIV.

Alle Figuren beziehen sich auf Saccammina sphaerica M. Sars. Die Tafel stellt Schnitte durch Weichkörper dar, die mit Methylgrün-Eosin behandelt worden sind. Die Sarkode ist roth gestirbt, die als Nahrung aufgenommenen Schlickmassen erscheinen grün; die Hüllmasse dagegen ist durch eine blaue Färbung charakterisirt.

Allgemeine Bezeichnungen.

- \*\*Ræk, Exkretkörnchen; H, Hüllschicht; KH, Kernhöhle (= Raum, den der Kern augenscheinlich vor seiner Konservirung ausfüllte); Nucl, Kern; Ps, Peudopodienmasse; Sk, Schlickkugeln; Str, Sarkodetropfen (Reiztropfen); Tr, Trichter.
- Fig. 72\*. Paratangentialschnitt durch die Trichtergegend. Tr, der durchschnittene Trichter, der sich durch die Anhäufung von Hüllmasse vor der schmächtig ausgebildeten Hüllschicht (H) sehr auszeichnet. Vergr. 400/4.
- Fig. 78\*. Schnitt durch ein Randstück der Sarkode. Die Hüllschicht (H) zeigt bier wabigen Bau, der von Vacuolenbildung herrührt; Vd, Verdickung der Hüllschicht, durch Zusammenfließen von Hüllmasse innerhalb einer Einbuchtung der Sarkode entstanden. Die Sarkode selbst lässt auf diesem Schnitte die Wabenkörperchen (Wk) deutlich erkennen. Vergr. 860/4.
- Fig. 74 a\*. Ein Paratangentialschnitt durch den Trichter der Fig. 72. In die Hüllschicht sind Kittmassentheilchen in ringförmiger Anordnung eingelagert. Kittmassentheilchen gelb. Vergr. 200/4. b, ein Glied eines Kittringes bei stärkerer Vergrößerung: an den Stellen + schiebt die rothgefärbte Sarkode gelbe Kittmassentheilchen in das Gefüge des Ringgliedes hinein, während an den Stellen \* die einzelnen Kittmassentheilchen zu größeren Kittmengen zusammengetreten sind. Vergr. 680/4.
- Fig. 75\*. Ein Paratangentialschnitt. Vd, Verdickungen der Hüllschicht innerhalb der Einbuchtungen der Sarkode. Vergr. 100/1.
- Fig. 76\*. Schnitt durch die Pseudopodienmasse eines noch ausgestülpten Trichters. Sp. Spalt innerhalb des Pseudopodienfächers, welcher auf den Abgang eines Seitenbüschels der Pseudopodien zurückzuführen ist. a. Stelle, an welcher der radiale Verlauf der Pseudopodienwaben eine andere Richtung annimmt; U, erste Andeutung einer Umstülpung des Trichters nach innen; Km, Kittmassentheilchen im Trichter. Vergr. 400/4.
  - Fig. 77\*. Centranschnitt; auf diesem Schnitte lässt sich ein Unterschied in der

Fig. 78\*. Schnitt durch ein Randstück der Sarkode. Von der Hüllschicht H, die hier wieder vacuolären Bau zeigt und blau gefärbt ist, hat sich eine grün gefärbte Haut (IM) losgelöst. Vergr. 360/4.

Fig. 79\*. Centranschnitt; hier unterscheiden sich die centralen Sarkodetheile durch ein engeres Gefüge, von den peripheren, die außerdem mehr Schlickmassen enthalten als die centralen. *IM*, von der Hüllschicht losgesplitterte Membran. Vergr.

Fig. 80\*. Paratangentialschnitt durch einen Weichkörper, der seine Pseudopodien eingezogen hatte. *Psk*, die grau gebliebenen Pseudopodienkörperchen, in deren Mitte die Sarkode (Reiztröpfchen) zu einem Astwerk A aus einander gepresst

worden ist. Vergr. 100/1.

Fig. 81\*. Der mittlere Theil eines ebensolchen Schnittes wie Fig. 80 bei stärkerer, 450facher Vergrößerung. Die feinbalkige Innensarkode schickt Ausläufer in die Zusammenhäufung der Pseudopodienkörperchen (Psk) hinein. Unter dem Drucke der letzteren bilden sich aus den ersteren einzelne Äste (A) des Astwerkes der Fig. 80.

Fig. 82\*. Ein Centranschnitt mit verhältnismäßig vielen Schlickkugeln; die

Sarkode ist auf diesem Schnitte nicht eingezeichnet. Vergr. 50/4.

Fig. 83\*. Ein Paratangentialschnitt durch einen Weichkörper, der sich in dem rapiden Defäkationsvorgang befindet. Zs. Zusammenhäufung der Schlickkugeln. Der Kern (Nucl) ist pathologisch verändert, das Loch in demselben ist durch eine Delle hervorgerufen. Vergr. 64/1.

Fig. 84. Ein Schlickmassenhaufen, dessen Schlickpartien sich nicht zu einzelnen Schlickkugeln zusammengeballt haben. Exk, die unverändert gebliebenen

Exkretkörnchen. 64/4.

Fig. 85°. Schnitt durch einen Theil eines Weichkörpers nach dessen Defäkation. Auftreten der Exkretkörnchen (Exk) innerhalb von Vacuolen, welche hier in sehr regelmäßigen Abständen der Kernmembran sehr nahe angelagert sind. Bk, Binnenkörper des Kerns. Vergr. 220/4.

Fig. 86\*. Schnitt durch ein Stück eines sehr jugendlichen Weichkörpers, der in ausgiebiger Bildung von Hüll- und Kittmasse begriffen ist; der Weichkörper enthält merkwürdigerweise keine Schlickbestandtheile (cf. Text p. 507). Vergr. 450/4.

Fig. 87\*. Schnitt durch einen Kern des zweiten Stadiums und seine angrenzende Sarkode, mit Pikrinsäure nachbehandelt. Die Binnenkörper (Bk) haben sich stark gelb gefärbt, während die Membrankegel (Mk) roth geblieben sind. Vergr. 200/4.

Fig. 88. Schlickkugel aus einem Fäkalballen mit dicht angelagerten Xantho-

somen. Vergr. 360/4.

Fig. 89\*. Schnitt durch ein Stück eines Weichkörpers, der nach dem Defäkationsprocesse mit der Abscheidung von Exkretkörnchen beschäftigt ist. Die Vacuolen, in denen die Exkretkörnchen auftreten, sind ohne Wahl im Weichkörper vertheilt. Vergr. 440/4.

Fig. 90\*. Theil eines Schnittes durch einen mit der Desäkation beschäftigten Weichkörper. Zs, Zusammenhäufung der Schlickmassen. Vergr. 400/4.

Fig. 91\*. Paratangentialschnitt durch einen rapid deßteirenden Weichkörper. Vergr. 400/4.

Fig. 92\*. Theil eines Schnittes durch einen Weichkörper, der am Ende seiner allmählichen Defäkation steht; die Sarkode ist fester geworden und dadurch während des Schneidens in einzelne Ballen zerbröckelt. Sk, vereinzelte Schlickmassen. Vergr. 400/4.



# Beiträge zur Kenntnis der Rhizopoden.

Von

Dr. Ludwig Rhumbler, Privatdocent und Assistent in Göttingen.

## II. Saccammina sphaerica M. Sars.

Zweiter Theil.

Mit Tafel XXV.

## H. In den Saccamminengehäusen aufgefundene spätere Eindringlinge.

### 1. Wahrscheinliche Rhizopoden.

Außer dem bereits eingehend beschriebenen Weichkörper fand sich in Saccamminengehäusen öfters noch eine Anzahl ganz bestimmt ausgebildeter Weichkörper, welche ebenfalls Anspruch darauf erheben konnten, für Rhizopodenkörper angesehen zu werden. Wenn auch bei dreien dieser Formen, bei Rhynchogromia variabilis gen. nov. spec. nov., Rhynchosaccus immigrans gen. nov. spec. nov. und Dactylosaccus vermiformis gen. nov. spec. nov., kaum ein Zweifel darüber bestehen kann, dass sie nicht die rechtmäßigen Bewohner des Gehäuses darstellen, in so fern nämlich als ihre Körpergestalt in keiner Weise irgendwie den Bauverhältnissen des Saccamminagehäuses angepasst erscheint, so ist dies doch keineswegs mit den beiden anderen Formen der Fall, die ich als Ophiotuba gelatinosa nov. gen. nov. spec. und Dentrotuba nodulosa nov. gen. nov. spec. beschreiben werde. Dasselbe kann für die von Herrn Professor Dr. W. Zopf am Ende dieser Arbeit beschriebene, ebenfalls aus den Saccamminengehäusen stammende, Myxomycete Enteromyxa gelten. Die letztgenannten Formen schlingen sich innerhalb des Wohnraumes der Saccamminagehäuse in so zweckmäßiger Weise hin und her, sie wissen den ihnen dargebotenen Raum oft in so hohem Maße auszunutzen, dass hier stärkere Zweisel obwalten konnten, ob nicht einer oder der anderen dieser Formen ein angestammtes Recht zum Bewohnen der Gehäuse zukäme. Hier mussten

Zeitschrift f. wissensch. Zoologie. LVII. Bd.

den naum erscheinen lieben.

Wenn so die Erkenntnis der genannten Formen als spätere Eindringlinge für genügend gesichert betrachtet werden darf, so ist dies doch keineswegs mit ihrer Zureihung zu den Rhizopoden der Fall. Keine der genannten Formen lässt sich auch nur mit großer Wahrscheinlichkeit irgend einem seither beschriebenen Genus anordnen; ja die Rhynchosaccen zeigen dem seither von den Rhizopoden Bekannten gegenüber so viel Neues und Auffallendes, dass ich gewiss nicht auf den Gedanken verfallen wäre, sie den Rhizopoden zuzuweisen, hätte nicht gerade dieses Neue und Auffallende in dem Aufbau des Saccamminakörpers, wie er sich beim Fortgange meiner Studien allmählich meiner Kenntnis erschloss und wie ich auf den vorangegangenen Seiten beschrieben habe, eine interessante und zwingende Parallele gefunden.

Ich halte es nicht für ausgeschlossen, dass eines oder das andere der hier beschriebenen Gebilde sich später einmal als zu irgend einer anderen Gruppe gehörig erweisen dürfte, und dass einige der Erwägungen, welche ich in aller Kürze meinen Beschreibungen beifügen werde, nicht zutreffend sind. Immerhin war die Form, in welcher die Gebilde konservirt waren, eine derart konstante für alle derselben Species zugerechneten Exemplare, dass ich mich eines Vergehens gegen mein Material schuldig gemacht hätte, wenn ich sie mit Stillschweigen übergangen haben würde. Bei der obwaltenden Unsicherheit ihrer systematischen Stellung und ihrer Bedeutung überhaupt, glaubte ich sie Anfangs nur als Form I, Form II etc. bezeichnen zu dürfen, um damit ihre unsichere Stellung auszudrücken; ich bin aber davon abgekommen, weil durch eine solche Bezeichnungsweise das Verständnis des Textes ungemein erschwert wurde, da kaum verlangt werden konnte, dass bei Vergleichen der verschiedenen Formen dem Leser sofort gegenwärtig sei, welche der Formen ich mit I, welche ich mit II u. s. f. belegt hatte. Ich habe mich daher bestrebt, die Gebilde mit solchen Namen zu bezeichnen, die ihre Besonderheiten in irgend einer Weise zum Ausdruck bringen.

Bevor ich nun zur Beschreibung der Gebilde selbst übergehe, will ich noch vorausschicken, dass bei aller Unsicherheit, die über die Zugehörigkeit derselben zu den Rhizopoden bestehen mag, es doch kaum einem Zweifel unterliegen kann, dass diesen Gebilden allen der Formwerth einer einzigen Zelle zukommt, dass also ihre Zugehörigkeit zu den Metazoen von vorn herein so gut wie für ausgeschlossen gelten



muss. Unter meinem Spiritusmaterial fand ich sehr häufig im Inneren der Saccamminagehäuse oder der Außenfläche derselben angeklebt Eier sehr verschiedener Thiere; bei all diesen Eiern ließen sich die einzelnen Blastomeren mit ihren Kernen, falls die Eier den Furchungsprocess begonnen hatten, deutlich erkennen; eben so scharf waren die einzelnen Zellen bei jungen noch in Eihüllen befindlichen Embryonen kenntlich, noch schärfer traten sie natürlich bei erwachsenen Thieren hervor. Die Alkoholkonservirung hat also meiner Erfahrung nach überall da die Zellen gut erhalten, wo solche vorhanden waren; es wäre ein Zufall sonderbarster Art, wenn der Alkohol von der allgemein geltenden Regel, die Zellen deutlich zu erhalten, nur immer und immer wieder da abgewichen wäre, wo es galt jene merkwürdigen Eindringlinge im Saccamminagehäuse zu konserviren; um so merkwürdiger als er die Vielzelligkeit sehr zarter Nematoden, die sonst gegen gute Konservirung so spröde sind, oder der unten genannten kleinen Desmoscolex-Arten überraschend gut erhalten hat.

Zellenkomplexe wurden aber bei keinem der zu schildernden Gebilde angetroffen; vielmehr zeigte jeder Organismus durch den Besitz eines oder doch nur weniger Kerne, die sehr verschiedene Lage annehmen konnten, dass er als einzelne Zelle aufzufassen sei. (Bei Ophiotuba gelatinosa habe ich einen Kern mit Sicherheit nicht nachweisen können, vielleicht besitzt diese Form viele sehr kleine Kerne.)

Nach Ausschluss der Metazoen als ganzer Thiere könnte der principielle Skeptiker vielleicht an einzelne Theile von Metazoen oder Metaphyten oder auch an ganze Leichen derselben denken, welche innerhalb der Saccamminagehäuse ihrer Verwesung entgegen gingen. Derselbe Skeptiker müsste uns aber dann auch den Weg angeben, auf welchem die sonderbare Verirrung ganz bestimmter Metazoen oder Metaphyten oder bestimmter Theile von solchen (die in der Verwesung immer schon über die Verwischung der einzelnen Zellgrenzen hinaus fortgeschritten sein müssten) hätte vor sich gehen können. Ich weiß wenigstens keinen anzugeben. Im Übrigen kenne ich das vielgestaltige Aussehen der in der See und am Meeresboden verwesenden thierischen und pflanzlichen Theile zur Genüge, so dass ich mit aller Bestimmtheit behaupten darf, dass die eingedrungenen Gebilde unmöglich den in Zersetzung begriffenen Substanzen beigezählt werden dürfen.

Es bleibt somit nur das Gebiet der Einzelligkeit, in welchem die fraglichen Gebilde untergebracht, aber allerdings nicht ganz festgelegt werden können.

Hier wäre zuerst die Frage zu entscheiden, handelt es sich um

Digitized by Google

phyten nur sehr mangelhaft waren, wandte ich mich an Herrn Professor Dr. W. Zopf in Halle, welcher die große Güte hatte, meine Präparate zu prüsen. Herr Professor Dr. Zopf erkannte eine Form als Myxomycete; die anderen Formen vermochte er nicht in das Gebiet der Protophyten einzuordnen, obgleich er auf der anderen Seite auch ihre Zugehörigkeit zu dieser Pflanzengruppe nicht für unmöglich erweisen konnte. Für Rhynchosaccus immigrans sprach Herr Professor Dr. Zopf die Vermuthung aus, dass es sich möglicherweise um eine Gregarine handeln könnte. Ich erwähne dies hier, weil ich eine ganz ähnliche, eigene Ansicht späterhin vertreten werde.

Protozoen oder Protophyten, das wäre also der eine der unsicheren Punkte; ich werde auf andere noch bei Besprechung der einzelnen Formen, die ich jetzt beginnen will, einzugehen haben.

Ich nehme die Formen in einer Reihenfolge durch, wie sie sich am besten, wenn auch immerhin nicht ganz zwanglos, an das seither von Rhizopoden Bekannte anreihen lassen.

#### a. Rhynchogromia variabilis nov. gen. nov. spec.

Die mit oben stehendem Namen belegte Form wurde in etwa¹ 15 Gehäusen aufgefunden, die meistens sonst leer waren, oder auch noch einige Reste faulender Substanzen (wohl vom Saccamminakörper stammend) enthielten. In einem Falle war außer Rhynchogromia variabilis noch Dendrotuba nodulosa in demselben Gehäuse vertreten, in einem anderen Falle lag neben beiden noch ein Fäkalballen. Rhynchogromia dürfte sich vielleicht mit der Gattung Gromia nahe verwandt erweisen.

Rhynchogromia variabilis besitzt eine glashelle durchsichtige Schale, deren Gestalt im Einzelnen ziemlich wechselt; im Allgemeinen lässt sie sich mit einem breiten, kurzen Schlauch vergleichen, der hier und da geringe Einschnttrungen zeigt und meist an den beiden Enden mehr oder weniger spitz ausläuft. Eine Abrundung des Schlauches tritt am Hinterende gelegentlich auf, ist aber selten (Taf. XXV, Fig. 94).

Die Struktur der Schalen ist bei kleinen und größeren oder großen Individuen einigermaßen verschieden; die Schalen der kleinen

<sup>1</sup> Da ich am Anfange meiner Untersuchungen die verschiedenen Formen der Eindringlinge noch nicht zu unterscheiden vermochte und ich viele Exemplare zu Quetschpräparaten und anderen Zwecken verbraucht habe, so kann ich die Häufigkeit ihres Vorkommens nur in annähernden Zahlen angeben.

Exemplare zeichnen sich durch einen nicht sehr engen Belag von kleinen Ouarzsplitterchen und anderen Mineralbestandtheilen aus, während die größeren Schalen nur sehr wenig oder überhaupt gar keine fremdartigen Auflagerungen enthalten. Solche Schalen zeigen nur eine feine Riefelung ihrer Oberstäche, die von der Einlagerung kleiner, vom Weichkörper jedenfalls selbst gehildeter Stäbchen herrührt, der Schalenoberfläche einen chagrinartigen Ausdruck verleiht, und die Schale bei Oberlicht dunkler erscheinen lässt, als der lose Belag kleinerer Ouarztheilchen. Da sich Übergänge von der einen Ausbildungsform der Schale zu anderen finden, die im Ganzen der Größenzunahme der Schalen parallel laufen, so halte ich die verschiedenen Strukturdifferenzen für eben so verschiedene Altersstadien der Schale. Die Stäbchen, welche der Schalenwandung älterer Thiere eingelagert sind, werden 0,00745 bis 0,00894 mm lang und 0,0009 mm breit; sie finden sich auch innerhalb des Weichkörpers (Fig. 97 St), und sind optisch doppeltbrechend.

Die Schalenmundung befindet sich am einen Pole der Längsachse und ist meistens auf einer stielartigen Verlängerung des betreffenden Gehäusetheiles gelegen. In einem Falle war diese stielartige Verlängerung in das Innere der Schale umgestülpt, so dass an der Stelle, wo sonst der Mündungshals der Schale aufzusitzen pflegt, eine faltenreiche Grube vorhanden war (Taf. XXV, Fig. 93). Es erinnert dies Vorkommen lebhaft an den bei Saccammina beschriebenen Hüllschichtrichter. Eine sonderbare Gestalt hatte die Mündung der in Fig. 95 abgebildeten älteren Schale angenommen. Hier war die sonst vorhandene stielartige Schalenverlängerung, welche die Schalenmundung zu tragen pflegt, halsartig ausgezogen und an ihrem Ende zu einer vollkommenen Kugel aufgetrieben, die an ihrer Oberfläche erst die 0,0584 mm weite, deutlich sichtbare Öffnung (Oe) trug.

Bei einer Schale wurde auch eine Mündung am aboralen Pole aufgefunden (Taf. XXV, Fig. 96 $Oe_2$ ); kleinere Falten an derselben Stelle bei zwei weiteren Exemplaren erweckten ganz den Eindruck, als wenn hier eben solche Öffnungen durch Zusammenziehen der Schale geschlossen worden wären. Immer ist jedoch die zweite hintere Schalenöffnung nicht angedeutet. Ob es sich bei den Schalen mit zwei Öffnungen um eine besondere Species handelt, muss dahingestellt bleiben.

Die Schale ist bei meinem Alkoholmaterial außerordentlich spröde, sie zersplittert bei stärkerem Drucke wie Glas in viele scharfkantige Theile. Diese Sprödigkeit scheint ihr aber in frischem Zustande nicht eigen zu sein. Jedenfalls steht die Schalengestalt noch ganz unter der Gewalt des Weichkörpers, eine Thatsache, die sich mit der

Annahme einer starren, spröden Schale nicht vereinbaren lässt. Es weist hierauf die Verschiedenheit in der Gestalt der Schalen selbst hin, - Krümmungen der Schalen kommen vor (Fig. 96), die Verjüngungen der Schalen sind nicht an bestimmte Regionen gebunden; die Gehäusemundung ist bald ein- bald ausgestulpt und variirt in merkwurdiger Weise in ihrem Ausbau - einen wichtigeren Beweis für die Abhängigkeit der Schalengestalt vom Weichkörper bieten aber zwei Fälle, wo sich ein Theil der Schale ganz von dem übrigen Schalentheil abgelöst hatte. Die Abschnürung kann nur von dem Protoplasmaleib ausgegangen sein; sie wird wohl im Todeskampfe stattgefunden haben, darauf hin deuten auch die Wolken organischer Substanz, die der Mündung der betreffenden Thiere vorgelagert sind, und die ohne Zweisel ebenfalls während des Absterbens nach außen getreten sind (Fig. 97 Wo). Für einen normalen Vermehrungsakt können die beiden Abschnürungen nicht angesehen werden, da keines der beiden abgeschnürten Stücke einen Kern besitzt.

Die Längenausdehnung der Schalen schwankten bei den von mir aufgefundenen Exemplaren zwischen 0,28527—0,94800 mm, ihre größte Breite differirte zwischen 0,44308—0,2898 mm. Die Größe der einzelnen Thiere stand in gar keinem Verhältnis zu dem von ihnen besetzten Saccamminagehäusen.

Der Sarkodeleib ließ, namentlich bei kleineren Exemplaren (Taf. XXV, Fig. 93 und 94), eine Scheidung in Ekto- und Entoplasma in der Art erkennen, dass das Ektoplasma als homogene Masse an einigen Stellen den Rand des Weichkörpers umzog (Ekt). Das Entoplasma ist dem Ektoplasma gegenüber durch den Besitz von zahlreichen körnigen Einlagerungen ausgezeichnet, auf die wegen Spärlichkeit des Materials nicht näher eingegangen werden kann, und enthält außerdem allerlei Nahrungsreste. Letztere können sehr dicht im Entoplasma zusammengehäuft sein, sie bestehen aus Diatomeenpanzer und ähnlichen Bruchstücken lebender Wesen, zum Theil machen sie aber auch ganz den Eindruck von einzelnen Schlickkugeln.

Auf der äußeren Schalenoberfläche des jugendlichen, Fig. 94 abgebildeten Exemplars befinden sich außerdem in Pikrokarmin stark roth gefärbte kleinere und größere Tröpfchen angeklebt, welche ganz die homogene Beschaffenheit des Ektoplasmas zeigen und auch ganz dieselbe Intensität der Färbung angenommen haben wie dieses. Ich halte diese Tröpfchen für Reste eines Protoplasmamantels, der ursprünglich um die ganze Schale herum gelegen zu haben scheint, bei der Abtödtung aber bis auf diese Reste in das Gehäuse zurückgezogen wurde.

Die Kerne waren bei allen Exemplaren bläschenförmig, kugelig,

Binnenkörper erfüllt.

In kleinen Thieren war immer nur ein Kern vorhanden, größere Thiere zeichneten sich durch den Besitz von zwei bis drei Kernen aus, die öfters dicht neben einander lagen, manchmal aber auch durch weitere Strecken von einander getrennt waren.

Es darf hier nicht unerwähnt bleiben, dass der Sarkodeleib einiger Thiere in eine große Zahl von Protoplasmaballen zerfallen schien, welche oft noch durch schmale Stränge mit einander in Verbindung standen, manchmal aber auch allseits isolirt waren. Zwischen sie eingelagert waren auch in diesen Fällen zahlreiche Nahrungskörper. Ich halte derartige Bilder für pathologische, durch die Abtödtung hervorgerufene Erscheinungen, und werde in dieser Auffassung dadurch bestärkt, dass sich vor der Schalenmundung aller solcher im Reizzustande konservirter Thiere die Wolken organischer Massen wiederfinden, die ich oben schon als im Todeskampf ausgestoßene Plasmatheile gedeutet habe (Taf. XXV, Fig. 97). Die in der Schale zurückgebliebenen Protoplasmaballen mögen zähere Plasmatheile vorstellen, welche, zu verschiedenen Formen zusammengezogen, in der Schale haften geblieben sind, während die flüssigeren Partien des Sarkodekörpers bei der Abtödtung aus der Schale herausgeflossen sind; auffällig muss dabei erscheinen, dass die ausgeslossenen Sarkodepartien nach Behandlung mit Pikrokarmin gelb erscheinen, während sich die in der Schale verbliebenen Sarkodetheile stark roth gefärbt haben. Es erinnert dies an die Pseudopodienkörperchen der Saccammina.

Färbungen mit Methylgrün-Eosin ergaben Rothfärbung der Sar-kode, Blau- und Grünfärbung der Ingesta, dagegen blieb die Schale mit ihren Stäbchen gänzlich ungefärbt.

Wahrscheinliche systematische Stellung der Rhynchogromia variabilis nov. gen. nov. spec.

Wie ich oben schon kurz mitgetheilt habe, scheint mir die beschriebene Rhynchogromia in die Familie der Gromiina Bütschli<sup>1</sup> eingereiht werden zu können und nicht gar zu weit mit der Gattung Gromia selbst verwandt zu sein.

Hierfür spricht: 1) die meist zitzenartige Mündung der Rhynchogromia, welche bei dem Zurückziehen der Pseudopodien in das Innere der Schale umgestülpt werden kann — Bürschlich hat eine ähnliche zitzenförmige Hervorragung an der Mündung der Gromia Dujardinii

<sup>1</sup> Bütschli, Protozoa. p. 486.



anns semsi neim minsienen der i sennahanien neangeniet.

2) die unter der Herrschaft des Körpers stehende und mit diesem seine Gestalt verändernde Schale. Die Möglichkeit der Abschnürung von Schalenstücken, die in der Durchschnürungsfähigkeit der in Theilung begriffenen Lieberkühniaschale ihr Analogon findet.

3) das wahrscheinliche Umflossensein der Schale durch (aus der Schalenmundung hervorgetretene) Plasmapartien.

Einer direkten Einordnung in die Gattung Grom ia widersetzt sich die Rhynchogromia durch das gelegentliche Vorkommen einer zweiten Schalenmündung am aboralen Pole. Dieses Kriterium würde die betreffenden Stücke in die Familie der Amphistomia Bütschli verweisen. Ich glaube aber nicht, dass auf die letzerwähnten Ausnahmefälle ein derartig scheidender Werth zu legen ist, kommt doch auch bei Saccammina, die in der Regel bloß mit einem Pylomtubus ausgestattet ist, ausnahmsweise einmal ein Exemplar mit zwei Pylomtuben zur Ausbildung. Es ist sicherlich sehr wahrscheinlich, dass solche Exemplare auch mit zwei Pseudopodientrichtern ausgestattet sind<sup>2</sup>. Die Pseudopodientrichter entsprechen aber augenscheinlich in morphologischer Beziehung ganz den zitzenförmigen Mündungen der Rhynchogromia, so dass das gelegentliche Vorkommen einer zweiten Schalenmündung bei Rhynchogromia nicht auffallend erscheinen kann, und keine Berechtigung abgiebt, sie in eine besondere Familie zu verweisen.

Es muss in hohem Grade verwundern, dass eine Form, wie die oben geschilderte, den Weg durch die enge Öffnung des Saccamminagehäuses zu finden gewusst hat. Ich möchte trotzdem ihr Vorkommen in die sen Gehäusen bloß für ein zufälliges halten — wodurch auch die geringe Zahl, in welcher sie hier vorkam (ca. 45) ihre Erklärung fände — und annehmen, dass sie an dem Fundorte der Saccammina in weitaus größerer Zahl frei lebt und sich nur gelegentlich, vielleicht der Nahrung folgend, die ein faulender Saccamminakörper für sie abgiebt, in die Saccamminagehäuse verirrt. Leider habe ich die Grundprobe, aus welcher meine Untersuchungsobjekte stammten, nicht aufgehoben und darum dieselbe auf frei lebende Rhynchogromien hin nicht weiter untersuchen können.

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup> Bütschli, Mikroskopische Schäume (hier cit. p. 494) p. 69.

<sup>&</sup>lt;sup>2</sup> Meine mit zwei Pylomtuben ausgestatteten Saccamminagehäuse waren meist leer, nur eines enthielt noch einen Weichkörper, der aber leider zu schlecht konservirt war, um zu einer Entscheidung der aufgeworfenen Frage benutzt werden zu können.

In Schlickproben, die von anderen Fundorten stammten, fand ich trotz eifrigen Suchens keine Rhynchogromien.

#### b. Rhynchosaccus immigrans nov. gen. nov. spec.

Die Form, die ich mit dem vorstehenden Namen bezeichne, wurde in etwa 100 Gehäusen aufgefunden. Die Größe ihres Weichkörpers (Länge 0,240-0,900, Breite '0,048-0,450 mm) richtet sich in keiner Weise, wie schon hervorgehoben wurde, aber wegen des häufigen Vorkommens dieser Form noch einmal besonders betont werden mag, nach den Raumausdehnungen der Gehäuse, in welchen die Thiere aufgefunden wurden. Die von ihnen aufgesuchten Gehäuse waren selten ganz leer, meist enthielten sie noch Fäkalballen von dem früheren rechtmäßigen Eigenthümer oder es fanden sich auch noch zerfallene Überreste des letztgenannten, meist in Gestalt von flockigen Massen im Gehäuse neben ihnen. Manchmal waren die Rhynchosaccen geradezu in solche Reste eingebacken, so dass sie erst beim Zerdrücken eines Rückstandhaufens sichtbar wurden, auffallend war mir manchmal in solchen Haufen die außerordentlich große Menge von Diatomeen, die meinen Mittheilungen zufolge, sonst nur sehr spärlich in der Saccamminasarkode vertreten zu sein pflegten.

Die Körpergestalt des Rhynchosaccus immigrans ist langgestreckt, wurstförmig, an dem vorderen Ende in der Regel nicht unerheblich verbreitert, beide Enden sind abgerundet. Am verbreiterten Vorderende findet sich ein rüsselartiger Anhang, der in den meisten Fällen eine so charakteristische Ausprägung aufweist, dass ich ihn in der Folge mit dem besonderen Ausdruck »Stomostyl« bezeichnen werde. Dieses Stomostyl war bei einigen Thieren nach Art eines umgestülpten Handschuhfingers in das Körperlumen eingezogen. Ein Exemplar besaß einen ähnlichen rüsselartigen Anhang auch an seinem verschmälerten Hinterende (Taf. XXV, Fig. 103). Es muss unentschieden bleiben, ob dieses Thier einer anderen Species angehört (Länge des letztgenannten Exemplars == 0,396, Breite == 0,06 mm). Die fraglichen Thiere sind selten in gerader Richtung gestreckt, öfter sind sie halbmondförmig gebogen, manchmal waren sie geradezu geknickt (cf. Taf. XXV, Fig. 99 und 100 a—d).

Der ganze Weichkörper wird von einer ziemlich dünnen im Stomostyl jedoch erheblich verdickten Hüllschicht umgeben, die ich hier als Pellicula bezeichnen will, weil ihr ganzes Aussehen auf eine festere nicht mehr zähflüssige, wenn auch immer noch geschmeidige Konsistenz schließen lässt.

Die Pellicula zeigt deutlich zwei Kontouren, sie lässt selbst an den

nimmt in dem Eosin-Methylgrüngemisch eine violette Färbung an, sie verhält sich gegen diesen Farbstoff demnach ähnlich wie die Hüllschicht der Saccammina, nur dass die Pellicula des Rhynchosaccus augenscheinlich mehr Eosin aufnimmt als die der Saccammina, wodurch das Himmelblau, welches die Hüllschicht der Saccammina charakterisirt, in einen mehr violetten Ton umgewandelt wird.

Ein Anklingen an die Eigenschaften der Saccamminahtillschicht lässt sich auch in der noch bestehenden Geschmeidigkeit der Pellicula erkennen, wenn uns auch kein Vorkommnis zur Annahme einer noch bestehenden Zähflüssigkeit derselben zwingt, wie dies bei Saccammina der Fall war. Es finden sich nämlich auch bei Rhynchosaccus immigrans noch kleine pseudopodienartige Vorstülpungen neben dem Stomostyl, ohne dass jedoch diese Vorstülpungen in irgend einer Weise die Anordnung der Pellicula alterirt hätten, was nach unseren Erfahrungen bei Saccammina bei Annahme einer Zähflüssigkeit der Pellicula (Abfließen der Hüllschichtmasse von Erhöhungen und Ansammlung derselben in Einbuchtungen des Weichkörpers [vgl. p. 478]) nothwendig hätte eintreten müssen. Ein Dünnerwerden der Pellicula an solchen Hervorragungen war nicht zu konstatiren (Taf. XXV, Fig. 402).

Das Vermögen, derartige kleine pseudopodienartige mehr oder weniger lappenförmige Vorstülpungen auszuschicken, scheint überdies nur ein sehr beschränktes zu sein, ich fand sie nur an den beiden Körperenden der Rhynchosaccen und auch hier nur sehr selten und nie in größerer Zahl (4—3).

Eine weitaus gewichtigere Übereinstimmung der beschriebenen Pellicula mit der Hüllschicht der Saccammina ist aber sicher in der Anwesenheit des Stomostyls selbst zu suchen; man wird nicht zweifeln können, dass es sich hier um eine dem Pseudopodientrichter der Saccam mina homologe Bildung handelt.

Das Stomostyl hängt da, wo es völlig eingestülpt ist, frei in die Körpersarkode hinein und zeigt dann an seinem unteren Ende, wo es sich in den Körper öffnet, eine nicht unbedeutende Verdickung der Pellicularsubstanz (Taf. XXV, Fig. 406 Vd).

Bei keinem meiner Exemplare ist das Stomostyl bis zur vollen Länge ausgestülpt, sie scheinen alle während der Abtödtung im Zurückziehen begriffen gewesen zu sein. Der nach außen vortretende Theil des Stomostyls ist nämlich in keinem meiner Präparate so geradwandig, wie es das eingestülpte Stomostyl, Taf. XXV, Fig. 405, ist, sondern es



Diese Aufwulstungen sind eben ein Zeichen dafür, dass das Stomostyl nicht mehr seine größte mögliche Längenstreckung besitzt. Das im eingestülpten Zustande nach dem Körperinneren mit weiter Öffnung aufstehende Ende des Stomostyls ist in der Regel geschlossen, so lange es nicht in den Körper eingezogen ist. Der Verschluss scheint einfach durch das Aneinanderlegen der verdickten Stomostylränder bewerkstelligt worden zu sein.

Hier und da wurde übrigens auch ein Stomostyl im ausgestülpten Zustand angetroffen, das nach vorn hin noch offen war, so dass kein Zweifel darüber bestehen kann, dass das Stomostyl eine Passage darstellt, durch welche hindurch die Körpersarkode mit der Außenwelt in direkte Verbindung treten kann (Taf. XXV, Fig. 403).

Die Pellicula des Stomostyls lässt da, wo dasselbe sich noch auf dem Wege der Einstülpung befindet, an seinen Umkehrungsrändern eine scharf ausgesprochene Kerbung erkennen, verursacht durch den optischen Durchschnitt einer Längsstreifung, welche sich über das in Einziehung befindliche Stomostyl hinzieht (Taf. XXV, Fig. 408).

Dieselbe Längsstreifung konnte ich auch bei einem vollständig eingestülpten Stomostyl, dessen Einstülpung von der sonst geraden, in der Körperachse des Rhynchosaccus verlaufenden Richtung abgewichen war, und das an der Stelle seiner Abirrung eine blasige Auftreibung zeigte, in längerer Strecke verfolgen (Taf. XXV, Fig. 407 Sto).

An den anderen Stomostylen war eine derartige Längsstreifung nicht zu erkennen, ich glaube daher, dass sie trotz der Regelmäßigkeit, mit welcher sie namentlich in dem einen Falle (Taf. XXV, Fig. 108) ausgebildet war, nur der Ausdruck einer vorübergehenden Faltung ist, welche bei der Einstülpung des bedrängten Raumes wegen nöthig wird, aber dem ausgestülpten Stomostyl nicht zukommt.

Die Fig. 408, Taf. XXV ist einem Quetschpräparate entlehnt, sie zeigt wie der Vorgang der Einstülpung vor sich geht. Das ganze Stomostyl ist zu einer kuppelartigen Verdickung zusammengedrängt. Auf dem Gipfel dieser kuppelartigen Verdickung liegt die gekerbte Krateröffnung, welche durch die Einstülpung des bereits nach innen gerichteten Vorderendes des Stomostyls hervorgerufen worden ist. Durch die Einstülpung des distalen Stomostylendes müssen demnach die proximalen Theile des Stomostyls eine nicht unerhebliche Dehnung erfahren, welche das Passiren der in Einstülpung begriffenen Stomostyltheile möglich macht, und welche wieder dafür spricht, dass die Pellicula des Rhynchosaccus, wenn sie auch einen ziemlichen Grad von



welche das merkwürdige Thier in seiner Gesammtheit zum Ausdruck bringen kann; es kann sich stark in die Länge strecken und auch ziemlich erheblich kontrahiren (vgl. Taf. XXV, Fig. 400 a und c); außerdem vermag es sich in verschiedener Weise zu krümmen, es ist mit einem Worte sehr metabolisch.

Wodurch diese Formveränderungen zu Stande kommen, vermag ich nicht zu sagen. Trotz vieler Mühe konnte ich weder an ganzen Thieren noch auf Schnitten irgend etwas von Elementen erkennen, welche als kontraktile hätten gedeutet werden können. Bei der Größe der Objekte hätte man derartige Organoide, wenn sie in regelmäßiger Lage vorhanden wären, als sichtbare erwarten dürsen, doch mag hier die Alkoholkonservirung Unzureichendes geliesert haben.

Die ganze von der Pellicula umschlossene Innenmasse des Rhynchosaccus immigrans erscheint als ein regelloses Gemisch von größeren und kleineren Körnchen, Plättchen, Stäbchen und wie sonst noch gestalteten Körpern, denen jedenfalls theils die Rolle von aufgenommener Nahrung, theils aber diejenige von Umsetzungsprodukten, welche das Thier selbst gebildet hat, zugeschrieben werden darf. Im Allgemeinen sind die gröberen Einlagerungen auf die axialen Theile des Weichkörpers beschränkt, während sich in den peripheren Theilen nur kleinkörnige Einlagerungen finden. Ausnahmen kommen jedoch gelegentlich vor.

An den beiden Körperenden finden sich in der Regel gar keine Sarkodeeinlagerungen, es hat sich hier in fast allen Exemplaren ein sehr dichtes Ektoplasma angesammelt (Taf. XXV, Fig. 98-400, 405 und 107 An). Als unzweifelhafte Nahrungskörper sind vor Allem Diatomeen zu nennen, sie kamen zwar nur sehr selten in den Thieren vor, aber selbst dieses seltene Vorkommen beweist, was bei der Frage nach der systematischen Stellung der Thiere von Werth sein wird, dass diese Thiere gröbere Nahrung von außen in ihren Leib einzustühren vermögen; auch kleine Steinchen fand ich gelegentlich in ihrem Inneren (Taf. XXV, Fig. 98). Im Allgemeinen sind derartige Vorkommnisse unverwerthbarer Substanzen aber, wie gesagt, selten; es überwiegen weitaus Körperchen von sehr wechselnder Form und wohl auch von sehr verschiedener stofflicher Natur. Die meisten dieser Körperchen sind kugelig (Fig. 444 a und b), andere dagegen länglich (Fig. 444 d). Sehr auffallend gestaltet sind weiterhin mehr oder weniger lange Fäden oder Röhren, die aus einzelnen Scheibchen zusammengesetzt erscheinen und ganz wie einzelne Muskelbruchstücke von kleinen Krebsen etwa aussehen. Ich fand ganz dieselben eigenartigen Gebilde auch in der Sarkode von den Foraminiferen Globigerina bulloides und Hastigerina pelagica unregelmäßig vertheilt, ohne dass ich über ihre Natur auch nur irgend eine Vermuthung aufstellen könnte (Fig. 111 c). Wieder andere Körperchen sind schollenförmig (Fig. 111 e) und zeigen oft Sprünge und Risse (Fig. 111 f).

Zusatz von Jodtinktur ergab bei einmaligem Versuche eine sehr intensive Blaufärbung von äußerst kleinen, sehr unregelmäßig gestalteten Körperchen, welche nur ganz spärlich in der Sarkode des betreffenden Thieres vertheilt waren (Taf. XXV, Fig. 444 q). An den anderen Körperchen konnte nach Einwirkung des genannten Reagenses eine Veränderung des Aussehens nicht konstatirt werden. Die meisten der genannten Körperchen färben sich im Methylgrun-Eosingemisch roth, nur größere Kugeln (Fig. 444 b), welche eine Körnelung in ihrem Inneren erkennen lassen, nehmen einen blauvioletten Anflug an; selten wurden grün gefärbte kugelige oder ellipsorde Gebilde aufgefunden, welche ich für Schlickkugeln halte, wie wir sie in Saccammina angetroffen haben. Ich glaube, dass diese Schlickkugeln noch von der ursprünglichen Saccammina herstammen, deren zerfallender Weichkörper den Stylosaccen zur Nahrung gedient haben mag. Einmal fand ich an einem solchen Schlickballen noch Xanthosomen (Fig. 444 h, x) angelagert.

Die genannten bläulich oder grün gefärbten Gebilde kommen den anderen roth gefärbten gegenüber gar nicht zur Geltung; die Schnitte durch den Weichkörper sehen daher nach Behandlung mit Methylgrün-Eosin im Allgemeinen vollständig roth aus und werden nur von der violett gefärbten Pellicula umrahmt. Vor der äußeren Mündung des Stomostyls befindet sich außerdem meist eine Wolke gelblicher oder graubrauner Masse, welche augenscheinlich von dem Thiere bei der Abtödtung ausgestoßen wurde (Taf. XXV, Fig. 100 d, Wo), welche aber ebenfalls viel zu wenig intensiv gefärbt ist, um gegen das grell rothe Aussehen des Weichkörpers mit seinen Einlagerungen ankommen zu können.

Der Kern war bei Rhynchosaccus immigrans immer in der Einzahl vorhanden. Er stellte eine kugelige Blase dar, die von einer geringeren oder von einer größeren Zahl von Binnenkörpern erfüllt wurde. Ich vermochte zu konstatiren, dass in kleineren Kernen größere Binnenkörper prävaliren, dass in größeren Kernen dagegen der Umfang der Binnenkörper abnimmt, voraussichtlich auch hier in Folge von stattfindenden Auflösungsvorgängen. Eine perlschnurartige Anein-

Thieren zwischen 0,02980—0,06854 mm, die Binnenkörper waren im Durchmesser zwischen 0,00547 und 0,004639 mm groß.

Einige Male fand ich den Weichkörper von Rhynchosaccus zu einzelnen Klumpen aus einander gefallen in den leeren Gehäusen liegen; die Gestalt der Pellicula und die Form des Kernes war noch erhalten, so dass der Weichkörper seiner Natur nach festgestellt werden konnte. Die einzelnen Zerfallsklumpen waren dicht von grüngelblichen bis rothgelben kleinen Körperchen umlagert, welche viel Ähnlichkeit mit den Xanthosomen der Saccamminafäkalballen hatten, aber nie zweischichtig waren, was gerade bei letzteren häufiger vorkam (Taf. XXV, Fig. 110). Die Bedeutung dieses Zerfalls, ob ein Konservirungsprodukt, ob Einleitung zu einem Fortpflanzungsvorgang, oder ob ein Zustand des Absterbens vorliegt, konnte nicht ermittelt werden.

Was die systematische Stellung des Rhynchosaccus immigrans anlangt, so haben wir es hier unter Umständen mit einer außerst interessanten Thierform zu thun, mit nichts Geringerem vielleicht als mit einer Übergangsform zwischen Rhizopoden und Gregarinen.

Das Stomostyl erinnert sehr an den Hüllschichttrichter der Saccammina; sein Vorhandensein lässt darauf schließen, dass die Sarkode noch wie bei anderen Rhizopoden mit der Außenwelt in unmittelbare Berührung tritt, dass also ein gänzlicher Abschluss nach außen, wie er bei den Gregarinen vorliegt, noch nicht Platz gegriffen hat. An die Gregarinen erinnern mehrere Faktoren, nämlich: erstens die Körpergestalt, die schlanke nach dem Vorderende zu sich nicht unbedeutend verbreiternde Wurmgestaltung, zweitens die Anhäufung von dichterem Protoplasma an den beiden Körperpolen, drittens die gewöhnliche Lagerung des Kernes im verbreiterten Vordertheil des Rhynchosaccus, die aber eben so wie bei den Gregarinen auch gelegentlich verschoben sein kann.

Außerordentlich auffallend, und wie mir scheint nicht ganz unwichtig, ist der Umstand, dass sich innerhalb der Leibesmasse von Rhynchosaccus fast gar keine oder doch so außerordentlich wenig grün oder wenigstens blau gefärbte Substanzen nach Behandlung mit Methylgrün-Eosin nachweisen lassen; es unterscheidet sich hierdurch Rhynchosaccus von Saccammina sowohl als auch von allen anderen in dieser Arbeit behandelten Eindringlingen in das Saccamminagehäuse. Nach meinen Erfahrungen bin ich zu der Annahme gezwungen, dass



sonstige Beimengungen, wie Diatomeenpanzer etc. aufnimmt. Die frisch aufgenommene, im Methylgrün-Eosin roth gefärbte organische Substanz mag sich dann später in die mehr bläulich reagirenden Ballen umwandeln, wenn ich hier meinen Erfahrungen bei Infusorien und anderen Protozoen folgen darf.

Die Aufnahme von nur lebensfrischer Nahrung, etwa die Aufnahme der Saccamminasarkode unter Zurücklassung der nahrungsärmeren Schlick- und Fremdkörpermassen, scheint mir eine weitere Annäherung des Rhynchosaccus an die parasitär lebenden Gregarinen darzustellen. Das Stomostyl würde dem Epimerit der Gregarinen zu vergleichen sein, und würde mit ihm auch in Betreff der Art und Weise seiner Aus- und Einstülpung übereinstimmen. Es finden sich hiernach so viel Ähnlichkeiten mit den Gregarinen, dass man in Versuchung gerathen könnte, Rhynchosaccus direkt den Gregarinen zuzuweisen. Gegen eine solche Klassificirung muss aber einmal die Öffnung des Stomostyls, dann die Verschiedenartigkeit der Sarkodeeinlagerungen angeführt werden, welche letztere scharf gegen die oft so große Gleichmäßigkeit der Gregarineneinlagerungen absticht. Die letzten Charaktere halten Rhynchosaccus, wie mir scheint, in der Klasse der Rhizopoden zurück.

#### c. Dactylosaccus vermiformis nov. gen., nov. spec.

Die als Dactylosaccus bezeichnete Art der Eindringlinge, welche im Ganzen ca. 20 mal in leeren oder bloß von Weichkörperresten bezw. Fäkalballen spärlich erfüllten Gehäusen aufgefunden wurden <sup>1</sup>, besitzen eine ähnliche Gestalt wie Rhynchosaccus; sie sind nur in der Regel viel länger (bis 4 mm lang, bei einer größten Breite von 0,333 mm); auch ist der Unterschied zwischen dem verbreiterten Vorder- und dem schmäleren Hinterende viel auffälliger als bei Rhychosaccus im migrans. Doch könnten diese Unterschiede vielleicht bloß auf Altersmerkmalen beruhen, wenn nicht das Fehlen des Stomostyls, der Bau des Kerns und der Aufbau der Leibessarkode Kriterien für ein grundsätzlich anderes Gebilde abgäben. Die eventuelle Zugehörigkeit des Dactylosaccus zu den Rhizopoden wird durch kleine, bald fingerförmige, bald mehr oder weniger lobose Fortsätze dargethan, die sich in der Regel in geringer Zahl am verbreiterten Vorderende von einer



<sup>&</sup>lt;sup>1</sup> Zweimal fand ich Dactylosaccus sogar im Inneren von Primitivgehäusen.

gut ausgebildeten Pellicula erheben und jedenfalls für die erhaltenen Pseudopodien oder wenigstens für die Überreste derselben angesehen werden dürfen (Taf. XXV, Fig. 112, 113, 114 und 117 Ps). Diese fraglichen Pseudopodien scheinen von der Pelliculasubstanz selbst gebildet zu sein; wenigstens werden die vorhandenen Hervorragungen ganz von derselben homogen erscheinenden, fast glashellen Substanz gebildet. welche auch für die übrige Pellicula charakteristisch ist. Zweimal fand ich Gebilde, welche durch den Bau ihres Kernes und ihrer Sarkode sich genau an Dactylosaccus anschlossen, aber sich in merkwürdiger Weise von den anderen Dactylosaccen dadurch unterschieden, dass bei ihnen das sonst verbreiterte Vorderende in ein langes abgeplattetes Band ausgezogen war, das auf seiner Außenfläche eine feine Riefung erkennen ließ, die sich nicht auf den übrigen cylindrischen Haupttheil des Körpers fortsetzte. Dieses Band war in einem Falle etwa eben so lang als der nicht abgeplattete Körpertheil, im anderen Falle ein Drittel desselben. Die Bänder rissen beide beim Herausholen der Thiere aus den Gehäusen ab; vielleicht saßen sie mittels feiner Fäden (cf. Ramotuba) an der Gehäusewand fest. Fig. 118 zeigt den Übergang des gewöhnlich gestalteten Weichkörpers a in das platte Band b, das die Riefen R erkennen lässt. Wenn die letztgenannten Weichkörperformen wirklich mit Dactylosaccus zusammengehören, so müsste man dem Vorderende der Dactylosaccus eine sehr große Metabolie zuerkennen. Am verjüngten Hinterende des Thieres fanden sich manchmal ganz auffallend starke Falten (Taf. XXV, Fig. 115), ohne dass ich die Ursache ihrer Entstehung ermitteln konnte. Das Thier zeigte an seinen übrigen Körperstellen eine nematodenähnliche Glätte seiner Pellicula: auch die Windungen, in denen es manchmal seinen langen Körper aufgerollt hatte (Taf. XXV, Fig. 413), trugen einen frappant wurmähnlichen Charakter. Die Pellicula färbte sich im Methylgrun-Eosingemisch roth, verrieth jedoch hier und da eine leichte Neigung zu violett; sie ist hiernach wohl als Ektoplasma aufzufassen.

Der Weichkörper bot nach Färbungen mit Methylgrün-Eosin fast genau dasselbe Bild eines marmorartigen Mosaiks, wie wir es bei Saccammina in allen Fällen angetroffen haben, wo die Defäkation nicht eingetreten war. Auch die Details im Aufbau der Sarkode zeigten große Übereinstimmung zwischen Saccammina und Dactylosaccus. Die rothgefärbten Sarkodebalken, die auch hier ein schwammartiges Gerüst bildeten, wurden von kleinen Vacuolen durchsetzt, in deren Wandungen sich hier und da deutliche Elementarwaben bei Anwendung von Immersionen nachweisen ließen. In dem in der Fig. 420 (Taf. XXV) wiedergegebenen Schnitte sind die grüngefärbten Schlick-

massen, welche auch hier das ganze Lückensystem innerhalb der Sarkode ausfüllen, dunkler wiedergegeben als die Sarkode, und nur im oberen Theil des Schnittes eingezeichnet, damit im unteren Theil die Anordnung der Sarkode desto deutlicher hervortrete.

Auffällige Einlagerungen, wie wir sie bei Rhynchosaccus immigrans innerhalb der Sarkode in verschiedener Form auffanden, sehlen dem Dactylosaccus gänzlich; um kleinere Sarkodeeinlagerungen genauer zu beschreiben, war das Material nicht zahlreich genug; es konnten eventuell zufällige Beimengungen von charakteristischen nicht hinreichend sicher unterschieden werden, um eine Beschreibung zu lohnen. Der Totaleindruck des Weichkörpers der Dactylosaccus vermiformis nach Methylgrün-Eosin-Behandlung ist dem Schlickreichthum ihres Leibesinneren gemäß roth und grün und bietet dadurch ein leichtes Unterscheidungsmerkmal von Rhynchosaccus im migrans, der fast gänzlich roth gefärbt wird.

Der Kern ist in der Ein- oder in der Zweizahl vorhanden; er zeigt einen ganz eigenartigen Bau. Er war bei den von mir beobachteten Exemplaren zwischen 0,0391485 und 0,06109 mm groß, stets kugelig, von einer nach außen scharf kontourirten Membran umgeben, die nach innen zu aber direkt in eine ca. 0,00596 mm breite, einen radiar strahligen Bau verrathende Randschicht überzugehen schien. Die Innenmasse des Kernes wurde von einem sehr klaren, hellen Kernsaft erfüllt, in welchem sich mehrere (5—30) Binnenkörper verschiedener Größe erkennen ließen. Man wird die radiärstreifige Randschicht der Kerne vielleicht mit den Membrankegeln der Saccammina vergleichen dürfen, und das um so mehr, als auch bei Dactylosaccus, gerade die Randschicht nach Behandlung mit Pikrokarmin und Methylgrün-Eosin eine stark rothe Färbung angenommen hat und sich hierdurch als die Chromatinmasse des Kerns kund giebt.

Die sehr auffällig gebauten Kerne erinnern sehr an die Kerne, welche Carter¹ in den Wurzelzellen der Chara verticillata (Roxb.) gefunden hat. Dies darf um so weniger verschwiegen werden, als auch die Kerne der später zu schildernden Dendrotuba nodulosa n. g. n. sp., die ebenfalls auffällig gebaut sind, eine ganz unverkennbare Ähnlichkeit mit späteren Stadien derselben Charawurzelzellen aufweisen. Man wird kaum zu zweifeln brauchen, dass es sich in unserem Falle nicht um Charastücke handelt — so viel mir bekannt ist, sind die Characeen ganz auf das Süßwasser beschränkt — man würde aber auf

Zeitschrift f. wissensch. Zoologie. LVII. Bd.

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup> H. J. Carter, On the development of the root-cell and its nucleus in Chara verticillata (Roxb.). in: The annals and magazine of natural history. Second series. Vol. XIX. p. 43—32. Pl. III.

der anderen Seite daran denken können, ob Dactylosaccus vermiformis und Dendrotuba nodulosa nicht als ähnliche Entwicklungszustände eben so gemeinsam zu irgend einer anderen sich wie Chara verhaltenden Kryptogame gehören, wie dies mit den verschieden gebauten Kernen der Charawurzelzellen der Fall ist. Einer solchen Auffassung tritt aber der Reichthum an Fremdkörpern und die pseudopodienartigen Ausläufer des pelliculaartigen Ektoplasmas wohl hinderlich in den Weg. Die letzten Kriterien verweisen auf die Rhizopoden 1.

#### d. Ophiotuba gelatinosa nov. gen., nov. spec.

Ophiotuba gelatinosa wurde in etwa zehn Gehäusen angetroffen; sie besitzt einen langen schlangenförmigen Weichkörper. Die Größe desselben ist wegen vielfachem Hin- und Herwindens innerhalb des Gehäuses von Saccammina schwer zu bestimmen, doch sind alle von mir aufgefundenen Exemplare größer gewesen als die Weichkörper der vorher geschilderten Eindringlinge. Wenn man sich die Windungen der Ophiotuba in eine Ebene ausgestreckt denkt, so würde nach meiner Schätzung eine Länge des Thieres von 2—5 mm erreicht werden, seine Breite beträgt nur 0,04800—0,42600 mm.

Die Ophiotuba ist von einer sehr festen Membran umgeben, die manchmal einen bräunlichen Anflug, wie ihn chitinige Bildungen zeigen, erkennen ließ. Es ist sehr wahrscheinlich, dass diese Membran eine starre, mehr oder weniger unveränderliche Substanz ist, die den ganzen Weichkörper wie eine feste Röhre umgiebt; denn man findet häufiger leere Saccamminagehäuse, die im Inneren noch die ungeschädigten Röhren der Ophiotuba erkennen lassen, ohne dass auch nur der geringste Überrest von dem ehemaligen Weichkörper noch vorhanden wäre. Solche den Weichkörper überdauernde Röhren besitzen stets noch ganz dieselbe Formgestaltung wie die mit Sarkode erfüllten Röhren; ihr praller Zustand nach Verlust des Weichkörpers spricht sicher für ihre Rigidität. Von einzelnen Stellen der Röhren, die meist durch eine kielartige Abplattung kenntlich sind, ziehen außerordentlich dünne, aber sehr zähe Fädchen (Taf. XXV, Fig. 122 F) nach der Wand des Gehäuses hin, welche die Röhre innerhalb des Gehäuses in ihrer

¹ Nach Abschluss meines Manuskriptes kann ich hier noch hinzufügen, dass durch Schaudinn nunmehr auch ein thierischer, sogar ein Rhizopodenkern, von ganz ähnlicher Struktur bekannt geworden ist. Myxotheca enthält einen Kern, in welchem das Chromatin in auffallend dicker Schicht der Kernmembran direkt angelagert ist, die innerste Schicht des Kernes bleibt vollständig ungefärbt und enthält mehrere stark lichtbrechende Kugeln (Binnenkörper nach meiner Auffassung). Diese Zeitschr. Bd. LVII. p. 26 u. 27.

Lage halten, und welche Schuld daran sind, dass es mir niemals gelang, eine Ophiotuba in continuo aus dem Saccamminagehäuse freizupräpariren. Diese Fädchen halten nämlich so fest, dass sie die ganze Röhre aus einander reißen, sobald man Steine, an die sie sich festgesetzt haben, aus ihrer ursprünglichen Lage innerhalb der Gehäusewand herausbringt. Die ganze Röhre mit ihren Fäden färbt sich im Methylgrün-Eosingemisch ganz tief dunkelblau.

Verzweigungen, wie sie bei der später zu beschreibenden Den drotuba nodulosa vorkommen, habe ich an dem im Saccamminagehäuse geborgenen Theil des Weichkörpers niemals angetroffen. Dagegen fand ich zweimal Exemplare, die ihr Vorderende zum Pylomtubus hinausgestreckt und dieses in eine große Zahl von Ästen aufgelöst hatten. Diese Äste strahlten alle von dem Punkte aus, wo der Weichkörper die Mundung des Saccamminagehäuses verließ; sie waren ebenfalls von der festen Hülle umkleidet und ließen vereinzelt ähnliche Schlingungen erkennen (Taf. XXV, Fig. 122 Sch), wie sie der im Inneren des Gehäuses befindliche Theil des Weichkörpers in größerer Zahl ausführte. Die meisten der Weichkörper traten nicht aus dem Gehäuse heraus, sondern lagen mit ihrem Vorderende in dem Pylomtubus drin, aus welchem mir es nicht gelang sie herauszupräpariren. Wie sich bei solchen Exemplaren das Vorderende verhält weiß ich nicht: doch war der Raum zu einer gleichen Verzweigung innerhalb des Pylomtubus natürlich viel zu klein; ich vermuthe, dass bei all diesen Exemplaren das Vorderende abgebrochen war.

Die Sarkode war in allen Theilen des Weichkörpers sehr gleichmäßig gebildet, bei schwacher (50facher) Vergrößerung sah sie fast homogen aus; mit stärkeren Vergrößerungen ließ sie einen ziemlich weitmaschigen, netzwabigen Bau erkennen. Nach Behandlung mit Methylgrun-Eosin erschien der ganze Weichkörper, in toto betrachtet, eben so tief blau wie die Röhre, in welcher er lag. Auf Schnitten dagegen (Fig. 121) ließ sich ein roth gefärbtes Netzwerk aus feinsten Fädchen erkennen, dessen Maschen, mit einer homogen erscheinenden, die stark blaue Färbung tragenden Substanz erfüllt waren (Fig. 124, die blau gefärbte Masse ist weiß gelassen). Außerdem ließen sich hin und wieder, nur selten so zahlreich zusammengehäuft wie in Fig. 121, mehr oder weniger kugelige Körperchen erkennen, die sich ebenfalls roth gefärbt hatten. Die Bedeutung der letzteren mag eine verschiedene sein, zum Theil werden sie wohl als Gerinnungs- bez. als Konfluenzprodukte aus dem feinen roth gefärbten Netzwerk entstanden sein, zum Theil mögen sie auch wohl ursprüngliche Sarkodeeinlagerungen darstellen, einem anderen Theil wieder wird man dagegen vielleicht Kernnatur zusprechen dürsen. Ich möchte in dieser Richtung am ersten kleine, sehr regelmäßige, kugelförmige Gebilde von 0,002874—0,00447 mm Durchmesser deuten, welche nicht in allzugroßer Zahl in der ganzen Länge des Weichkörpers unregelmäßig vertheilt waren. Es muss bei dieser Deutung aber betont werden, dass sich diese Körperchen außer durch ihre regelmäßige Form in nichts von den anderen in gleicher Weise roth gefärbten Körperchen unterscheiden. Gebilde mit deutlicher Kernstruktur wurden nicht aufgefunden. Typische Fremdkörper, welche für aufgenommene Nahrung angesehen werden konnten, vermochte ich ebenfalls nicht nachzuweisen.

Dem Mitgetheilten zufolge muss es sehr dahingestellt bleiben, ob die beschriebene Weichkörperform wirklich den Rhizopoden zugezählt werden darf. Vor Allem scheint das Fehlen von Nahrungskörpern gegen eine solche Einordnung Widerspruch zu erheben; ich muss hierzu aber bemerken, dass ich auch in anderen Foraminiferen, z.B. in Cornuspira foliacea (Philippi) gelegentlich keinerlei Gebilde gefunden habe, die ich mit Bestimmtheit als Nahrungskörper von anderen Einlagerungen hätte unterscheiden können. Es darf desshalb das Fehlen deutlich erkennbarer Nahrungskörper nicht als bindender Beweis gegen eine Einreihung zu den Rhizopoden angesehen werden.

Sollte Ophiotuba zu den Rhizopoden gehören, so müsste man an eine schlauchförmige Thalamophore denken, die sich ähnlich wie Haliphysema ramulosum Bowerbank, an ihrem Vorderende stark verzweigt, ihre Gehäuse aber nicht mehr, wie ihre Verwandten, mit Fremdkörpern befestigt. Sie bedarf dieser Festigung vielleicht desshalb nicht mehr, weil sie sich in fremde leere Gehäuse anderer Thalamophoren einnistet, die ihr einen genügenden Schutz bieten. Außer in Saccammina fand ich die räthselhaften Gebilde auch in Reophax fusiformis (Williamson).

#### e. Dendrotuba nodulosa nov. gen., nov. spec.

Die Ausdehnung des Weichkörpers von Dendrotuba nodulosa, die in etwa 30 Gehäusen angetroffen wurde, wechselt in viel höherem Grade als die der vorher beschriebenen Ophiotuba gelatinosa. Einmal füllt sie den Gehäuseraum der Saccammina fast ganz aus — dies ist aber nur selten der Fall — dann aber trifft man Exemplare, welche im Vergleich zu dem Gehäuse, in welchem sie wohnen, so verschwindend klein sind, dass noch hundert andere von derselben Größe neben ihnen in demselben Gehäuse Platz hätten. Die Schlingungen des Weichkörpers sind viel ausgiebiger als bei Ophiotuba. Eine annähernd genaue Längenmessung der Weichkörper wird hier so sehr erschwert, dass ich eine

wänden sind viel schroffer als bei Ophiotuba, die Weichkörper zeigen hierbei oft eine scharfe Knickung, wie sie etwa ein leerer schlaffer Gummischlauch, den man in der Mitte umbiegen und mit seinen beiden Hülften an einander legen würde, zur Erscheinung brächte. Übrigens treten die Umbiegungen nicht nur da auf, wo der gewundene Körper an die Wand des Saccamminagehäuses herantritt. Sie finden sich auch mitten auf dem Wege durch den Gehäuseraum hindurch, ohne dass eine äußere Veranlassung zu ihrer Entstehung erkannt werden kann. Derartige Verschlingungen werden dadurch noch unklarer, dass oft ein Theil des Schlauches mit einem rücklausenden eine Strecke weit verschmilzt, und dass hin und wieder der Weichkörper noch Seitenäste abgiebt, die sich ebenfalls in vielfacher Richtung einherschlingen. Derartige Ramifikationen des Weichkörpers sind selten (bei Ophiotuba habe ich sie nie beobachtet), man trifft aber öfter auf knopfartige Anschwellungen des Weichkörpers, die unter Umständen als zurückgezogene Zweigäste aufgefasst werden dürfen (Taf. XXV, Fig. 125 b, Kn).

Der ganze Weichkörper wechselt sonst in seiner Breite nur wenig, wenn sich auch öfter an ihm dicke Knoten auffinden, so erweisen sich dieselben auf Schnitten doch nur als der Knäuel, an dessen Bildung sich der Hauptast oder auch Zweigäste des Weichkörpers betheiligt haben (Taf. XXV, Fig. 424 b), ohne allzusehr von ihrer gewöhnlichen Breite abzuweichen. Die Breite des Weichkörpers wechselt, meist im Verhältnis mit seiner Länge, zwischen 0,048—0,072 mm.

Wie Ophiotuba, so wird auch Dendrotuba nodulosa von einer Hülle umgeben, die von Zeit zu Zeit band- oder fadenartige, aber hier weit breitere Fortsätze als Ophiotuba zum Festhalten nach der Gehäusewand hinschickt (Taf. XXV, Fig. 123). Derartige Fäden oder Bänder sind aber weit seltener als bei Ophiotuba, meistens wird das Festhalten des Schlauches durch scharfe Umknickungen und Anlegen der Umknickungswinkel an die Gehäusewand vermittelt. Die Dendrotuben hängen dadurch so sehr an der Gehäusewand fest, dass es mir auch hier trotz vieler Sorgfalt nie gelang, einen Weichkörper auch nur in größerer Strecke aus dem Gehäuse frei zu präpariren. Ich bin dadurch nicht im Stande gewesen, über die Endigungen des Weichkörpers Sicheres zu ermitteln; wenn die Endstücke, die ich zu Gesicht bekommen habe, wirklich die Enden des Hauptstammes und nicht etwa die von Seitenzweigen darstellen, so endigen die Schläuche in keulenförmigen Verdickungen, wie sie in Fig. 126, Taf. XXV dargestellt sind, oder auch in fadenformigen Verjungungen (Fig. 126).

ein Wabenwerk erkennen, dessen einzelne Maschen eine Weite von 0,00774—0,04542 mm erreichen. Schon bei Pikrokarminbehandlung sieht man, dass die Waben von einem hellen, gelatinösen Safte erfüllt sind. Hier und da machen sich größere Anhäufungen einer seinkörnigen Substanz geltend, die man leicht für besondere Ansammlung der gelatinösen Substanz halten könnte, so lange man nur Karminpräparate untersucht. Behandlung mit Methylgrün-Eosin beweist aber, dass diese sich roth färbenden, seinkörnigen Massen Protoplasmatheile sind, die sich vielleicht erst bei der Abtödtung an einer Stelle angehäuft haben, jedensalls sehlen sie vielen Exemplaren gänzlich (Tas. XXV, Fig. 423a, An).

Das Aussehen der Weichkörper ist nach Behandlung mit Methylgrün-Eosin sonst dasselbe wie das der Ophiotuba nach entsprechender Behandlung. Die Wabenwände erscheinen roth, sind also zweifellos das Protoplasmagerüst des Weichkörpers, eben so gefärbt erscheinen die Einlagerungen des Protoplasmas, während der Wabeninhalt und die Hülle der Dendrotuba nodulosa sich wieder grell blau färben. Da die gelatinöse Masse die Sarkode und ihre Einlagerungen an Menge bedeutend überwiegt, so fallen auch die Schläuche der Dendrotuba durch ihre grellblaue Färbung sofort allen sonst in den Gehäusen aufgefundenen Weichkörpern gegenüber auf.

Diatomeen oder sonstige als Nahrungskörper zu deutende Fremdsubstanzen fand ich auch in diesen Weichkörpern nicht.

Als Einlagerungen fanden sich kleine gelbliche bis olivenfarbige Krümel von 0,00120—0,00150 mm, die an die Exkretkörnchen anderer Protozoen erinnern; sie sind überall im Weichkörper verbreitet.

Außer den Krümeln von der genannten Größe fanden sich in derselben regellosen Lagerung und oft mit ihnen untermengt größere kugelige oder ellipsoyde Körper von 0,00240-0,00330 mm Breite und 0,00240 bis 0,00630 mm Länge; sie besaßen ein sehr starkes Lichtbrechungsvermögen (Taf. XXV, Fig.  $425\,b,\,Ell$ ).

Einige Male fand ich noch unregelmäßige Konglomerate einer ganz dunkel fast schwarz erscheinenden Masse von 0,00544—0,006426 mm Durchmesser (Taf XXV, Fig. 425 b, schw.K), die fast wie Eisenkieskonglomerate aussahen, wie sie sonst nur in verwesenden Weichkörpern vorkommen (cf. p. 574). Jedoch konnte ich keinen metallischen Glanz (bei Oberlicht) an ihnen wahrnehmen, was aber daher kommen mag, dass bei ihrer Lage im Inneren des Weichkörpers die Lichtstrahlen nicht in gewöhnlicher Weise reslektirt werden. Sollte es sich hier wirklich

um Eisenkieskonglomerate handeln, so wären sie das einzige Zeugnis dafür, dass eine Substanzaufnahme von außen her in den Weichkörper stattgefunden hat.

Der Kern der Dendrotuba nodulosa ist immer in der Einzahl vorhanden; er ist an keine genau bestimmte Region des Weichkörpers gebunden; doch habe ich ihn niemals innerhalb der Zweigäste angetroffen, so dass er auf den Hauptstamm angewiesen sein dürfte. Er ist immer ein Rotationsellipsofd oder Ovofd, dessen längerer Durchmesser 0,0876—0,4380 mm groß ist, während der kleinere nur 0,0200 bis 0,0600 mm erreicht. Diese Größenschwankungen des Kernes gehen mit denen der Weichkörper Hand in Hand. Er nimmt in der Regel die ganze Breite des Weichkörpers ein, ja er wird manchmal (Taf. XXV, Fig. 123 b und 125 b) von der den Weichkörper umgebenden Hülle eingeengt, so dass eine scheinbar zufällige Verschmälerung des Weichkörpers seine natürliche Breite verringert.

Die Kernmembran ist von unmessbarer Dünne und nur dadurch kenntlich, dass sie hier und da runzelig geschrumpft ist. Manchmal glaube ich auf ihr eine äußerst zarte aber unregelmäßige Punktirung erkannt zu haben.

Der Kernmembran nach innen zu angelagert finden sich langgestreckte, thränenförmige, in Pikrokarmin stark färbbare Gebilde, welche eine Länge von 0,042544—0,06333 mm, bei einer Breite von 0,00333 bis 0,00857 mm aufweisen, und augenscheinlich als die Chromatinbestandtheile des Kernes aufgefasst werden müssen; sie waren mit ihrer Längsachse in der Regel der Längsachse des Kernes gleichgerichtet <sup>1</sup>. Von diesen Chromatintropfen sah ich in einem Präparate sehr deutlich feine Fäden nach einer anderen Anhäufung von kleineren Chromatinkörnern im Centrum des Kernes hin verlaufen. Es entstand so eine Strahlung, die an Attraktionssphären erinnert, doch wurden hier die Strahlen, wie bemerkt, von wirklichen Fäden gebildet (Taf. XXV, Fig. 123 a).

Die Hüllhaut der Dendrotuba zeigt die Besonderheit, dass sie oftmals in mehreren Lagen über einander liegt; so namentlich bei Knäuelbildungen, wo außer der Hüllhaut des aufgeknäuelten Weichkörpers
sich in der Regel noch eine den ganzen Knäuel umfassende gemeinsame
Hülle findet. Außerdem sah ich recht häufig losgerissene Hülltheile an
der intakten Hülle anhaften; es scheint hier ein sehr ausgiebiger Häutungs- oder Abschürfungsprocess stattzufinden. Einige Male fand ich
auch Steinchen der Hülle angeklebt (Fig. 123 b, St); zuweilen ließen sich

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup> Derartige Kerne hatten wieder eine große Ähnlichkeit mit einem Kernstadium, wie es Carter in den Wurzelzellen von Chara verticillata auffand (cf. p. 603).

leichtwolkige trübe Massen, die jedenfalls als ein weiteres Abscheidungsprodukt des Weichkörpers aufgefasst werden müssen.

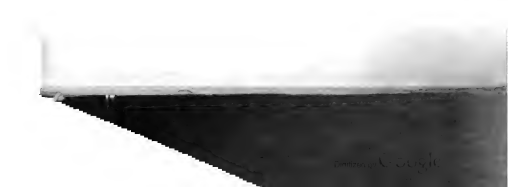
Die Hüllmasse scheint auch bei Dendrotuba sehr resistent zu sein; sie hielt sich in 10% jeger Kalilauge über drei Tage ohne Schaden zu nehmen; man findet sie öfters noch in leeren Gehäusen, während der von ihr einst umschlossene Weichkörper schon gänzlich ausgefault ist (Taf. XXV, Fig. 127). Einen in Zerfall begriffenen Weichkörper mag Fig. 126 darstellen.

## Vergleichendes über die in Saccamminagehäusen aufgefundenen, als spätere Eindringlinge erkannten einzelligen Weichkörper.

Wenn die Einreihung der in dem vorigen Kapitel beschriebenen Weichkörper zu den Rhizopoden in der Folge zu Recht bestehen würde, so dürfen die vier letztbeschriebenen Formen Rhynchosaccus immigrans, Dactylosaccus vermiformis, Ophiotuba gelatinosa und Dendrotuba nodulosa wohl als ursprüngliche, vielleicht sandschalige, Thalamophoren angesehen werden, welche dadurch, dass sie den Schutz fremder Gehäuse aufsuchten, ihr eigenes Gehäuse nicht mehr in der sonst üblichen Weise durch Einlagerung von Fremdkörpern oder auch durch andere Abscheidungen zu festigen brauchten. Rhynchogromia variabilis dagegen würde vielleicht eine Form darstellen, bei der die Einwanderung in fremde Gehäuse noch nicht zur Regel geworden ist, oder die wenigstens eine Festigung ihrer Schale noch nicht gänzlich aufgegeben hat.

Bei einer solchen Auffassung legt weiterhin der Bau von Rhynchosaccus immigrans die Vermuthung nahe, dass sich aus derartigen Formen auf kürzerem oder längerem Wege die Gruppe der Gregarinen entwickelt haben mag.

Das Exemplar von Rhynchosaccus immigrans, das durch zwei Stomostyle ausgezeichnet war (Taf. XXV, Fig. 403), erinnert lebhaft an die Schalen von Rhizammina indivisa H. B. Brady (Challenger-Report Bd. IX, Taf. XXIX, Fig. 6 und 7), deren sonst ebenfalls wurmförmige Gestalt an beiden Körperenden in rüsselartige Verlängerungen ausläuft; die Schale dieser Thalamophore ist noch ganz mit fremden Auflagerungen verstärkt. Die »chitinous Rhizopod-tubes, probably related to Rhizammina«, welche Brady auf Taf. XXIX, Fig. 4—4 seines Challenger-Rhizopodenwerkes abgebildet hat, dürften vielleicht mit meiner Ophiotuba gelatinosa in sehr naher verwandtschaftlicher Beziehung stehen,



zumal das Exemplar Fig. 4 mit fadenförmigen Gebilden besetzt ist, die zwar in gedrungenerer, etwas abweichender Form von der Hülle auslaufen, aber immerhin zu einem morphologischen Vergleich mit den Fäden der Ophiotuba Anlass geben. Dendrotuba nodulosa darf vielleicht direkt mit Rhizammina algaeformis Brady verglichen werden (Challenger-Rep. Taf. XXVIII, Fig. 4-41), nur dass der Verlauf der Zweigäste bei letztgenannter Thalamophore ein freierer, mehr baumartiger ist, was dadurch wohl verständlich wäre, dass hier eine freilebende Form vorliegt, die nicht durch die Wände eines fremden Gehäuses zu zahlreichen Umbiegungen veranlasst wird. Rhizammina algaeformis ist für uns desshalb von besonderer Wichtigkeit, weil wir neben stark mit Fremdkörpern inkrustirten Röhren auch solche antreffen, die kaum mehr die Andeutung fremder Einlagerungen erkennen lassen, so dass hierdurch ein Übergang zu Dendrotuba gegeben scheint, zumal ja auch der Hülle von Dendrotuba gelegentlich noch Steinchen anhaften.

Stunde also die Rhizopodennatur der behandelten Gebilde fest, so wären die Verwandtschaftsbeziehungen derselben nicht allzuschwer auszukundschaften.

Außer bei Saccammina fand ich einige Male Dactylosaccus, Ophiotuba und Dendrotuba auch in besonders großen Exemplaren von Reophax fusiformis, Rhynchosaccus immigrans dagegen einmal in einer kleinen, sonst leeren Wurmröhre. Die Einwanderung dieser Formen ist demnach nicht auf bestimmte Foraminiferenspecies beschränkt.

## 2. In den Saccamminagehäusen aufgefundene Metazoen.

Außer den im vorigen Abschnitte behandelten Fremdlingen in den Saccamminagehäusen, welche mit größerer oder geringerer Wahrscheinlichkeit auf protozoitische Abkunft zurückgeführt werden konnten, fanden sich auch einige Metazoen in die Gehäuse verschlagen oder auch selbstthätig eingewandert.

Herr Dr. W. MICHAELSEN in Hamburg hatte die Güte, die betreffenden Stücke zu bestimmen.

In drei Gehäusen fanden sich Sipunculiden aus der Gattung Phascolion. Es waren sehr junge Exemplare. Eins derselben hatte sein Vorderende zur Mündung des Pylomtubus hervorgestreckt. »Wahrscheinlich gehören sie zum arktischen Phascolion strombi Mont.« Die Jugend der Exemplare erschwert eine sichere Bestimmung!

¹ Da diese Thiere sonst Schneckengehäuse aufsuchen, also auch sonst abgeschlossene Räume als Wohnung benutzen, ist ihre Gegenwart wohl auf eine eigenZweimal kamen Nematoden aus der interessanten Gattung Desmoscolex vor. Das eine der Thiere gehörte zu Desmoscolex minutus Clap.; das andere war jedenfalls Desmoscolex adelphius Greeff.

Außerdem fanden sich öfters Anguillula-ähnliche Nematoden, von deren Bestimmung abgesehen werden musste. Letztere kamen sowohl in ausgestorbenen Gehäusen vor, als auch in solchen, welche noch einen augenscheinlich lebenskräftigen Sarkodeleib enthielten. Im letzteren Falle hielten sie sich meist neben dem Sarkodekörper auf, zweimal fand ich sie jedoch auch innerhalb desselben. Ähnliche Nematoden traf ich gelegentlich auch in Truncatulina lobatula Walker und Jakob und in Rotalia Becarii L., doch bei letztgenannten Foraminiferenspecies bloß in abgestorbenen Gehäusen.

Außer den genannten Thierformen wurden sehr häufig Eier aus ganz verschiedenen Thierklassen, welche scheinbar zum Schutze in den Gehäusen abgelegt worden waren, angetroffen. Manchmal war ihre Zahl so groß, dass das ganze Gehäuse davon erfüllt war und ganz den Eindruck machte, als ob es der Eier wegen zusammengebaut worden wäre. Der frühere Einwohner war in solchen Fällen natürlich nicht mehr zugegen. Auch die größeren Gehäuse von Reophax fusiformis Will. waren häufiger ganz mit Metazoeneiern erfüllt.

Über eine Mycetozoenform, welche ebenfalls die Saccamminagehäuse als Wohnstätte benutzt, hat Herr Professor Dr. W. Zopr in Halle die Liebenswürdigkeit gehabt, Näheres zu referiren. Ich lasse mit seiner Erlaubnis die diesbezüglichen Mittheilungen am Schlusse meiner Arbeit folgen.

## 3. Kurzer Bückblick auf die beim Studium der Saccammina erhaltenen Resultate.

Die Gehäusewand der Saccammina ist solid und enthält nur eine bis zwei auffallend kleine Öffnungen, welche auf dem Gipfel von zitzenartigen Hervorragungen liegen (p. 436—444).

Die Kittsubstanz des Saccamminagehäuses besteht nicht, wie man dem äußeren Aussehen nach annehmen sollte, aus Chitin, sondern ist jedenfalls in die Gruppe der Hornstoffe zu verweisen. Die braune Färbung der Kittsubstanz rührt von der Einlagerung eines Eisenoxydsalzes her (Berliner-Blau-Reaktion) (p. 444—447).

Die jüngsten Gehäuse weichen in ihrem Aussehen nicht unbedeutend von den ausgewachsenen älteren ab (Primitivgehäuse).

willige Einwanderung zurückzuführen; auch hier bleibt es merkwürdig, dass die Thiere die kleine Mündung des Saccamminagehäuses aufzufinden vermögen. Aus den Primitivgehäusen entwickelt sich durch Zerstörung alter Gehäusetheile und Aufbau von neuen zuerst ein Stadium des Gehäuses, wie es seither als einer besonderen Art Psammosphaera fusca F. E. Schulze zugehörig beschrieben wurde; aus diesem Psammosphärastadium bildet sich durch Anlage eines Pylomtubus und weiteren Ausbau der Gehäusewand das endgültige Saccamminagehäuse (p. 447—472).

In den Saccamminagehäusen wurden nach Ausschluss von Metazoen, welche sich in die Gehäuse verirrt hatten, fünf verschiedenerlei Arten von Weichkörpern aufgefunden, die möglicherweise für Rhizopodenkörper gelten konnten. Unter diesen Weichkörpern konnte einer mit voller Bestimmtheit als der allein rechtmäßige Insasse des Gehäuses festgestellt, die anderen mussten für spätere Eindringlinge gehalten werden (p. 472—474).

Der eigentliche Saccamminaweichkörper ließ folgende Struktur-eigenthümlichkeiten erkennen (p. 474---558).

Er besitzt eine besondere Hüllschicht, die an Stelle des Pseudopodiendurchtritts durch eine nicht formbeständige Trichteröffnung unterbrochen wird (p. 474—483).

Die Hüllschicht des Saccamminakörpers lässt sich mit anderen Gebilden anderer Rhizopoden vergleichen (p. 483-485).

Zur Aufnahme der bei dem Gehäuseaufbau nöthigen Bausteine schickt der Weichkörper besonders verästelte Abzweigungen durch die Gehäusewand hindurch, die sich ihrerseits wieder mit Steinen bedecken (Pseudopodialröhren). Diese ästigen Abzweigungen dürfen nicht mit echten Pseudopodien verwechselt werden (p. 485—489).

Die echten Pseudopodien lassen eine besondere Wabenstruktur vielleicht mit Einlagerung festerer Fäden erkennen und enthalten kleine körnige Einlagerungen, die dem übrigen Weichkörper fehlen (Pseudopodienkörperchen) (p. 489—493).

Der tibrige Weichkörper der Saccammina besteht aus einem schwammartigen Sarkodegerüst, in dessen Lückensystem von außen außenommene Schlickmassen eingelagert sind (p. 493—502).

Die Sarkode an sich lässt an den meisten Stellen eine deutliche Wabenstruktur erkennen (p. 502-505).

Die Sarkode enthält außer den Schlickmassen noch andere Arten von Einlagerungen (Wabenkörperchen, Kittsubstanztheilehen, Exkretkörnehen) (p. 505-512).

Der Kern (p. 542-550) lässt neun verschiedene Zustände seiner Ausbildung unterscheiden. Die jüngsten dieser Zustände zeichnen sich durch den alleinigen Besitz von Binnenkörpern (Nucleolen anderer Autoren) aus, während ihnen jedes Chromatin- oder Liningerüst abgeht.

bildung, in welches kleinste Chromatinkörnchen eingelagert sind. Linin und Chromatin nehmen in demselben Maße zu, in welchem die Binnenkörper verschwinden. Auf den letzten Stadien tritt ein immer feiner werdendes Wabenwerk auf, das den früheren Stadien ganz fehlt. In den Wänden dieser Waben verlaufen die Lininfäden mit ihren Chromatineinlagerungen (p. 542—539). Rückblick auf die Veränderungen des Kernes (p. 539—543).

Zwei besondere Arten von Kernen müssen wegen der Zerfallserscheinungen, welche sich an ihnen wahrnehmen lassen, und weil sie von fadenartigen Gebilden erfüllt sind, die nicht für Chromosomen gelten können, sondern jedenfalls auf Pilze zurückgeführt werden müssen, als pathologisch verändert angesehen werden (p. 543—550).

Mit der höheren Ausbildung des Kernes geht eine Veränderung des Weichkörpers in der Weise Hand in Hand, dass sich die Weichkörper höherer Kernstadien aller Schlickmassen entledigen, und eben so sämmtliche Exkretkörnchen ausstoßen. Diese "Läuterung« des Weichkörpers kann allmählich verlaufen (allmählicher Defäkationsvorgang) oder sie kann mit einem Male geschehen, indem sich die Schlickmassen und die Exkretkörnchen an irgend einer Stelle des Weichkörpers ansammeln und von dort aus als ein gemeinsamer Ballen von dem Weichkörper ausgestoßen werden (rapider Defäkationsvorgang). Der rapide Defäkationsvorgang scheint nur als Folge von pathologischen Veränderungen in Kern oder Weichkörper aufzutreten (p. 550—558).

Die Frage nach der Fortpflanzung der Saccammina konnte an dem vorliegenden Material nicht gelöst werden; doch ist es sehr wahrscheinlich, dass die höchstentwickelten Kernzustände und die während des Defäkationsvorganges eingetretene Läuterung des Weichkörpers die unmittelbare Vorstuse der Fortpflanzungsvorgänge bedeuten (p. 558—563).

Die Gebilde, die von verschiedenen Forschern für die Vorläufer der in marinen Thalamophoren sicher aufgefundenen Brut angesehen worden sind, verdienen diese Auslegung nicht. Es sind dies erstens die Fäkalballen, d. h. die während des rapiden Defäkationsvorganges ausgeworfenen Schlickmassen, die zu einem Packet vereinigt, von einer gemeinsamen durchsichtigen Haut (Glasmembran) umhüllt werden, und in ihren Lücken kleine, sehr verschieden gestaltete, gelbliche Körperchen (Xanthosomen) enthalten. Die Glasmembran ist als ein Derivat der Hüllschicht anzusehen. Die Hüllschicht ist augenscheinlich dem austretenden Ballen gefolgt, hat sich fest um ihn herum gelegt, und ist

kretkörnchen (p. 563-571).

Die zweite Art der irrthümlich für Fortpflanzungskörper angesehenen Gebilde sind Eisenkieseinlagerungen, welche im verwesenden Weichkörper unter Mithilfe von außeren mineralischen Einflüssen entstanden sind 'p. 574—579).

Von den anderen, in den Gehäusen aufgefundenen Weichkörpern konnte nur mit größerer oder geringerer Wahrscheinlichkeit eine protozootische Natur festgestellt werden. Es ließen sich fünf verschieden organisirte Weichkörper von einander unterscheiden, die ich unter den Namen Rhynchogromia variabilis, Rhynchosaccus immigrans, Dactylosaccus vermiformis, Ophiotuba gelatinosa und Dendrotuba nodulosa beschrieben habe, ohne jedoch über ihre systematische Stellung ein bindendes Urtheil abgeben zu können (p. 587—645).

Göttingen, im December 1893.

## Erklärung der Abbildungen.

#### Tafel XXV.

Spätere Eindringlinge im Saccamminagehäuse.

Allgemeine Bezeichnungen.

 $\mathit{Fk}$ , Fremdkörper;  $\mathit{H}$ , Hülle;  $\mathit{Nucl}$ , Kern. Die mit \* bezeichneten Figuren sind mit der Oberhäusen'schen Kammer gezeichnet.

Fig. 93-97\*. Rhynchogromia variabilis n. g., n. sp.

Fig. 93°. Durch Einziehung der Mündung ist eine Delle (D) in der Schalenwand entstanden. Ekt, Ektoplasma. Vergr. 220/4.

Fig. 94\*. Der Schale haften äußerlich Sarkodetropfen (St) an, welche woh. auf eine frühere Umhüllung der Schale durch aus der Mündung hervorgetretene Sarkodepartien schließen lassen. Oe, Öffnung der Schale. Vergr. 220/1.

Fig. 95\*. Kugelige Anschwellung des Mündungstheiles. Die Schale hat hier durch Einlagerung kleinster Stäbchen (Stb) ein chagrinartiges Aussehen angenommen. Oe, Öffnung der Schale. Vergr. 220/1.

Fig. 96\*. Schale mit zwei Öffnungen (Oc1 und Oc2). Vergr. 64/A.

Fig. 97\*. Schnitt durch ein Exemplar, das augenscheinlich im Todeskampse den hinteren Theil seiner Schale ganz abgeschnürt hat. Wo, Wolken organischer Substanz aus der Öffnung (Oe) ausgestoßen; St, Stäbchen, wie sie bei älteren Exemplaren in der Schalenwandung liegen, ebenfalls ausgestoßen; Ds, Durchschnürung der beiden Schalentheile. Vergr. 64/4.

Fig. 98-114. Rhynchosaccus immigrans n. g., n. sp.

An, Anhäufung von Ektoplasma am Vorder- oder Hinterende; Fk, Fremd-



mina stammt; RS, andere Reste von Saccammina. Vergr. 64/4.

Fig. 404. Das Stomostyl vor seiner Einstülpung. Vergr. 450/4.

Fig. 102. Pseudopodienartige Lappen am Vorderende. Vergr. 450/1.

Fig. 403\*. Ein Exemplar mit zwei Stomostylen (Sto<sub>1</sub> und Sto<sub>2</sub>); Ps, pseudo-podienartige Erhebung der Pellicula. Vergr. 400/4. Fig. 404; Kern vom Exemplar Fig. 403.

Fig. 405—407\*. Axianschnitte durch das verbreiterte Vorderende; das Stomostyl ist in Fig. 405 und 406 in schräger Richtung getroffen. Vergr. 400/4.

Fig. 108. Ein Stück der Pellicula vom Vorderende; das Stomostyl (Sto) ist in Einziehung begriffen und hat sich dabei in Längsfalten gelegt. Vergr. 120/1.

Fig. 409\*. Centralschnitt eines Kernes. *PsZ*, perlschnurartige Zusammenreihung der Binnenkörper. Vergr. 300/4.

Fig. 440. Ein in Zerfall begriffener Weichkörper; der Weichkörper ist zu einzelnen Ballen aus einander gefallen, welche von xanthosomenartigen Körperchen (H) umgeben werden. Vergr. 400/4.

Fig. 414\*. Verschiedenartige Sarkodeeinlagerungen. Näheres im Text (p. 598 u. 599). Vergr. 450/4.

Fig. 412-120. Dactylosaccus vermiformis n. g., n. sp.

Fk, Fremdkörper; Nucl, Kern; Ps, pseudopodienartige Erhebungen der ektoplasmatischen Hüllschicht.

Fig. 442\*. Ein ganzes Thier bei Beobachtung mit durchfallendem Licht. Vergr. 45/4.

Fig. 443. Ein ganzes Thier bei Oberlicht, Vergr. 45/4.

Fig. 444\*. Vorderende. Vergr. 400/4.

Fig. 145. Hinterende mit Falten (Fa). Vergr. 400/4.

Fig. 446. Ein isolirter Kern in toto. Bk, Binnenkörper; Rs, Randschicht. Vergr. 360/4.

Fig. 447\*. Vorderende. Vergr. 400/4.

Fig. 448. Stück eines Vorderendes, das in ein langes Band ausgezogen war. b, bandförmig ausgezogenes Vorderende mit Riefen (R); a, unveränderter Körpertheil. Vergr. 400/4.

Fig. 419\*. Centralschnitt durch einen Kern. Bk, Binnenkörper; Rs, Randschicht. Vergr. 360/4.

Fig. 420\*. Axianschnitt durch ein Stück des mittleren Weichkörpertheiles. Sb, ein Schlickballen; Sn, Sarkodenetzwerk. Im unteren Theil des Schnittes sind die Fremdkörpereinlagerungen nicht eingezeichnet. Vergr. 400/4.

Fig. 424-422. Ophiotuba gelatinosa n. g., n. sp.

Fig. 121\*. Schnitt durch ein Bruchstück des Weichkörpers von Ophiotuba gelatinosan. g., n. sp. Vergr. 125.

Fig. 122. Ganzes Thier innerhalb des auf einer Seite geöffneten Saccamminagehäuses (S.Geh). F, Fäden, die sich an die Gehäusewand ansetzen; Sch, Schlingen der aus der Gehäusemundung hervorgetretenen Äste (Ae). Vergr. 50/4.

Fig. 423-427. Dendrotuba nodulosa n. g., n. sp. Nucl, Kern.

Fig. 123 a u. b. Bruchstücke. An, Ansammlungen von feinkörnigem Protoplasma; Chr, Chromatinbestandtheile des Kernes; Bd, bandartige Ausläuser der



Hülle zum Festhalten am Gehäuse; Ei, Einschnürung der Hülle; ab, abgesplitterte Hüllschichttheile; St, ein der Hülle anklebender Stein. Vergr. 250/4.

Fig. 424 a u. b\*. Axianschnitte durch Bruchstücke des Weichkörpers, welche mit Methylgrün-Kosin behandelt wurden. Die roth gefärbten Bestandtheile der Schnitte sind dunkler gezeichnet als die blau gefärbten. Fig. 424 a Vergr. 400/1; Fig. 424 b, komplicirte Knotenbildung mit einer zweiten Hülle (H<sub>2</sub>). Vergr. 70/4.

Fig. 425 a u. b. Bruchstücke des Weichkörpers mit charakteristischen Schlingungen. Fig. 425 b. Kn, knopfförmige Anschwellungen des Weichkörpers; Ell. ellipsoïde Körper; schw.K, schwarze Körper. Vergr. 64/4 u. 250/4.

Fig. 426. Ein scheinbar schon in Zerfall begriffener Weichkörper; von dem Kern ist nichts mehr zu sehen. Theile (1.7h) der Hülle enthalten bereits keinen Weichkörper mehr. G, schwach getrübte flockige Masse, wie sie sich auch sonst bei augenscheinlich lebensfrischen Exemplaren findet. Vergr. 50/4.

Fig. 427\*. Eine leere Hülle, wie sie in leeren Saccamminagehäusen häufiger vorkam. Vergr. 25/4.

## Ein in Saccamminagehäusen vorkommender Myxemycet.

Von

#### Professor Dr. W. Zopf (Halle).

Mit 2 Textfiguren.

Die Saccammina-Gehäuse werden als Unterkunftshütte benutzt von einem nie deren Mycetozoum, dessen vegetativer Zustand ausgesprochen plasmodialen Charakter aufweist. Die in Folge guter Fixirung vorzüglich erhaltenen Plasmakörper bestehen aus dicken

wurmförmigen Plasmasträngen, welche sich mehr oder weniger häufig verzweigen und bald spärliche bald reiche Anastomosenbildung aufweisen [Fig. 1, 2). Letz-





Fig. 4.

Fig. 2.

Fig. 1. Plasmodium der Enteromyza, ein körperliches Netzwerk mit zahlreichen Anastomosen darstellend, das in Form und Ausdehnung dem Lumen des Saccammina-Gehäuses entspricht. 90fach vergr.

Fig. 2. Ein einfacheres Plasmodium der Enteromyza. Wfach vergr.

tere kann nach allen Richtungen des Raumes erfolgen und damit zur Bildung eines körperlichen Netzwerkes führen, das in seiner Form dem Lumen des Saccammina-Gehäuses entspricht (Fig. 4). Hier und da verbreitern sich die Plasmastränge schwimmhautartig und heften sich an die Innenwand des Gehäuses an. Der vielkernige Plasmakörper zeigt, wie bei anderen Mycetozoen, eine Differenzirung in Körnerplasma und Hyaloplasma. Letzteres kann, wie an einem jüngeren Exemplare zu sehen war, einfache oder spärlich verzweigte Pseudopodien aussenden und besorgt auch die Anheftung an die Saccammina-Wandung, sich hierbei meistens plattenartig verbreiternd und glasartig durchsichtig erscheinend.

In dem Körnerplasma findet man Nahrungsreste des Mycetozoums, welche, so weit sie deutlich unterscheidbar sind, in Form von leeren Schalen verschiedener Diatomeen, nicht sicher zu bestimmende Cystenbildungen und Fragmentchen von sonstigen pflanzlichen oder thierischen Theilen, zum Theil auch anscheinend anorganische Partikeln.

Die plasmodialen Zustände erinnern in ihrer Gestaltungsweise so lebhaft an die Plasmodien von Enteromyxa paludosa Cienk., dass man wohl berechtigt ist, vorliegenden Organismus als zu dieser Gattung gehörig anzusprechen. Cienkowski hat mir seiner Zeit gestattet, von allen seinen unveröffentlichten Originalen dieser Species genaue Kopien zu nehmen, und so bin ich in der Lage beide Objekte mit einander vergleichen zu können. Von sonstigen Entwicklungsstadien fanden sich in den Präparaten nur solche, welche einen Übergang vom Plasmodium zur Fruktifikation darstellen, wie er für E. paludosa in meinen Pilzthieren« (Breslau 1885) Fig. 42 III abgebildet wurde. Vom sporenbildenden Stadium war leider in dem Saccammina-Material nichts aufzufinden; es ist daher auch nicht mit Sicherheit zu entscheiden, ob etwa vorliegende Enteromyxa mit der E. paludosa Cienk. identisch ist, eine bloße f. marina derselben darstellend, oder ob eine ganz andere Species vorliegt.

# Anatomische Studien über das männliche Genitalsystem der Coleopteren.

Von

Dr. K. Escherich.

Mit Tafel XXVI und 3 Textfiguren.

Unsere Kenntnis von dem männlichen Genitalsystem der Coleopteren ist im Verhältnis zu der ungeheuren Vielgestaltigkeit, in der dasselbe auftritt, noch recht mangelhaft. Nicht einmal über die rein anatomischen Verhältnisse, über die Formen, die die Keimdrüsen, die Ausführungsgänge, die Anhangsorgane etc. in den verschiedenen Familien und Gattungen zeigen, sind wir genügend unterrichtet, geschweige denn über den feineren histologischen Bau und die Entwicklung etc.

Größtentheils ältere Autoren sind es, die sich mit der Insektenanatomie eingehender befassten und uns mit dem großen Formenreichthum der Geschlechtsorgane der Insekten bekannt machten.

Am meisten verdanken wir in dieser Hinsicht dem bekannten Entomotomen Leon Durour. Er untersuchte ein Organsystem nach dem anderen in den verschiedenen Insektenklassen, Ordnungen und Familien, präparirte sie sorgfältigst, bildete sie ab und machte genaue Beschreibungen davon. Seine Untersuchungen sind bewunderungswürdig gewissenhaft ausgeführt und kann man sich in den allermeisten Fällen vollkommen darauf verlassen. In Bezug auf das männliche Genitalsystem präparirte Durour circa 400 verschiedene Coleopteren (1825).

Nach Durour beschäftigte sich Suckow (4828) mit dem Genitalsystem der Insekten, doch schlug dieser eine andere Richtung ein, indem er nicht die einzelnen Formen bei den verschiedenen Arten gesondert beschreibt, sondern sich bemühte ein System aufzustellen, in dem er die verschiedenen Formen einzureihen suchte; so unterscheidet er testiculi lineares, spirales, ramosi etc. — Leider ist seine Arbeit von schwülsti-



morphischen Richtung (cf. Palmen 1884) an und weiß daher von einer "Clitoris, welche sehr empfindlich, während der Begattung erigirt und durch die äußere Scham geschützt ist« ferner von "Fimbrien«, "Glans penis« etc. zu erzählen. Die Schleimdrüsen (glandulae accessoriae) des männlichen Genitalsystems deutet Suckow als "Harngefäße«, obwohl Dufour und frühere Autoren dieselben schon ganz richtig erkannt hatten; J. F. Hegerschweiler (4820) z. B. äußert sich darüber also: Haud longe a vero aberrare puto, si illis glandulae prostatae et glandularum Cowperi (si unquam analogiae inter Insecta et Animalia vertebrata locus sit) functiones adscribo. Dant enim seminali liquori vehiculum et involucrum (p. 42). Suckow's Phantasie war so groß, dass er sogar zwischen dem Darmkanal und den Geschlechtsorganen große Ähnlichkeit zu erkennen glaubte und lange Vergleiche darüber anstellt (p. 259 und 260).

Viel gediegener und brauchbarer ist Burmeister's Darstellung in seinem berühmten Handbuch der Entomologie (1832). Auch hier ist wieder die systematisirende Richtung vertreten, indem Burmeister eine große Anzahl von Kategorien aufstellt und in diese die verschiedenen Formen einreiht; die Hodenformen theilt er in vier Gruppen ein, deren jede wieder in 4-6 Unterabtheilungen zerfällt: z.B. zusammengesetzte Bläschenhoden (T. racemosi, granulati, vesiculosi, vesiculoso-cirrati).

BURMEISTER gründete sein System vielfach lediglich auf die äußere Erscheinung, ohne sich durch Zerlegung Aufschluss über den wirklichen Bau eines Organs zu geben und kam dadurch oft zu ganz falschen Vorstellungen; so dachte er sich den Hoden von Blaps als »eine Blase, die überall mit kleinen runden Bläschen besetzt ist« und stellt dafür die Gruppe »Test. granulati« auf. In Wirklichkeit besteht der Hoden von Blaps aus vielen radiär angeordneten Blindschläuchen, wie es bereits Dupour richtig dargestellt hatte.

Burmeister's System ist daher ziemlich werthlos; doch enthält seine Abhandlung so viele andere werthvolle Aufschlüsse, dass sie von den älteren Arbeiten immerhin als eine der besten bezeichnet werden muss. Besonders die Kopulationsorgane erfahren durch Burmeister zum ersten Mal kritische Bearbeitung.

Die letztgenannten Organe wurden in der folgenden Zeit eingehender studirt; eine ausgezeichnete Arbeit darüber lieferte Ormanch (1849) und es ist nur zu bedauern, dass sie von den späteren Autoren fast ganz vernachlässigt wurde. Besonders intensiv beschäftigte sich ferner G. Kraatz (1881) mit den Genitalanhängen der Coleopteren, indem er mit großem Eifer und besonderem Nachdruck auf die enorme systematische

Digitized by Google

in der That eine große Anzahl deskriptiver Entomologen zur Speciesunterscheidung der Genitalanhänge; leider erfuhren die verschiedenen Theile fast von jedem Autor wieder eine verschiedene Deutung und Benennung, was zu einer großen Verwirrung Veranlassung gab. Erst in neuester Zeit unternahm es C. Verhoeff, die Genitalanhänge der Coleopteren vergleichend-anatomisch zu studiren und eine einheitliche, zweckentsprechende Nomenklatur zu schaffen, worüber unten noch Näheres mitgetheilt wird.

Endlich soll noch eine Arbeit erwähnt werden, die zwar nicht speciell über das Genitalsystem der Käser handelt, die aber so viele allgemein wichtige Ausschlüsse, so viele ganz neue Gesichtspunkte bringt, dass sie Jedem, der sich mit den Geschlechtsorganen der Insekten beschäftigt, als Grundlage dienen muss. Es ist das Palmän's klassische Arbeit »Über paarige Aussührungsgänge der Geschlechtsorgane bei Insekten« (1884). Wir werden unten noch häusig auf diese Abhandlung zurückkommen, so dass ich mich hier mit der einfachen Citirung begnügen kann.

Außer diesen zusammenhängenden Arbeiten über die Anatomie des männlichen Geschlechtssystems der Käfer existiren noch eine Anzahl uns weniger interessirender Abhandlungen, die zum Theil nur Einzelbeschreibungen bringen und die ich desshalb hier nur citiren möchte. Es sind dies: Swammerdam, Reaumur, Hegetschweiler, Herrichschäffer, Strauss-Dürkheim, Laboulbene, Lindemann, Beauregard u. A.

Von entwicklungsgeschichtlichen Arbeiten über das Genitalsystem interessiren uns nur zwei Autoren: Nusbaum (4882) und W. M. Wheeler (1892), auf die ich unten noch zu sprechen komme.

## Allgemeiner Theil.

Bei der ungeheuren Vielgestaltigkeit, in der das männliche Genitalsystem in der Klasse der Coleopteren auftritt, schien mir die Frage von größtem Interesse, ob sich alle, mitunter sehr komplicirten Systeme auf eine oder wenige Grundformen zurückführen lassen. Zu diesem Zwecke war es vor Allem nöthig, ein möglich st einfach gebautes System aufzusuchen und dieses genau zu analysiren. Als solches erschien mir das der Carabiciden. Denn es ist hier das Princip der Funktionstheilung nur sehr schwach angedeutet: ein einfacher Blindschlauch auf jeder Seite hat die Funktion der Samenproduktion, der Samenaufbewahrung und der Schleimsekretion zu erfüllen. Dieser Blindschlauch mündet in je einen etwas stärkeren Schlauch, durch deren Vereinigung ein unpaarer Ausführungsgang entsteht (Fig. I).

Palmen weist nun in seiner oben erwähnten Abhandlung darauf hin, dass adie Unpaarigkeit des Endabschnittes der Geschlechtsorgane sekundär entstanden ist und sich aus einem primärpaarigen Anhang phylogenetisch entfaltet haben muss (p. 94). Zugleich macht er aber darauf aufmerksam, dass der unpaare Endabschnitt nicht homophyletisch, sondern heterophyletisch entstanden ist, und weist zwei verschiedene Entwicklungsmodi nach:

4) per confluentiam der mesodermalen Vasa deferentia, oder 2) durch Einstülpung des Integuments.

Wir müssen also, um zu einer Analyse des männlichen Genitalsystems der Carabiciden zu gelangen, zunächst die Frage beantworten: Ist der unpaare Endahschnitt per confluentiam der Vasa deferentia, oder durch Integumentaleinstülpung entstanden?

Diese Frage kann auf verschiedenen Wegen gelöst werden, nämlich: 1) dadurch, dass man sowohl die embryonale als postembryonale Entwicklung Schritt für Schritt verfolgt, oder 2) dadurch, dass man aus dem Bau des fertigen Gewebes auf seine Herkunft schließt.

Der letzteren, der anatomischen Untersuchungsmethode habe ich mich bedient; gerade bei den Insekten besitzt ja das ektodermale Gewebe ein sehr charakteristisches Merkmal, das uns die Erkennung als solches in den meisten Fällen ermöglicht. Es ist das die chitinöse Cuticula, ein Produkt der ektodermalen Zellen, die nur in wenigen Fällen fehlt. Letzteres möchte ich besonders unterstreichen, um darauf hinzuweisen, dass der Mangel einer Chitincuticula keineswegs die Abstammung vom Ektoderm ausschließt. Zellen können dadurch, dass sie an Stelle der ausschließlichen Chitinbildung eine andere Funktion (Schleimsekretion, Ausscheidung von harnsauren Salzen etc.) übernehmen, ihre ursprüngliche chitinogene Eigenschaft ganz einbüßen, in welchem Falle dann natürlich das betreffende Organ der Chitincuticula ganz entbehrt (z. B. sehr häufig bei den Malpigni'schen Gefäßen). Umgekehrt aber spricht das Vorhandensein einer Chitincuticula unzweifelhaft dafür, dass das betreffende Organ ektodermalen Ursprungs ist.

Was nun die mikroskopische Untersuchung der Chitincuticula betrifft, so zeigt sich diese im einfachsten Falle als homogene, gelblich erscheinende Membran; häufig findet man einen sog. Stäbchensaum. Nicht selten gewahrt man auch borstenartige Gebilde, verschieden geformte Vorsprünge, Leisten, Zähne etc. In diesen Fällen ist natürlich eine Täuschung ausgeschlossen. Haben wir aber eine sehr dünne Schicht vor uns, so ist es nicht immer möglich, aus dem mikroskopischen

Befund an Schnitten mit Bestimmtheit auszusagen, ob diese aus Chitin besteht oder nicht (so kann z. B. erstarrtes Sekret eine Chitincuticula vortäuschen). Glücklicherweise ist uns hier ein Mittel an die Hand gegeben, wodurch wir Chitin auf das Bestimmteste erkennen können; es ist das die Kalilauge. Dieses Reagens zerstört alle Gewebe mit Ausnahme des Chitins. Von der Kalilauge machte ich ausgiebigsten Gebrauch, und zwar verfuhr ich meistens so, dass ich das ganze Genitalsystem herauspräparirte und es in vollständigem Zustand in das Reagens legte und einen oder mehrere Tage in den Wärmkasten stellte. Dadurch bekam ich sehr brauchbare Präparate, indem alle Gewebe sich aufgelöst hatten, und nur die Chitincuticula zurückblieb.

Um nun wieder auf das Genitalsystem von Carabus zurückzukommen, so erwiesen sich auf die Behandlung mit Kalilauge folgende Theile als chitinös:

- 1) Der Penis mit den Parameren.
- 2) Die innerste Membran des unpaaren Ausführungsganges.
- 3) Die innerste Membran der Ektadenien<sup>1</sup>, das ist der vom Ductus ejaculatorius ausgehenden Blindschläuche.

Damit ist nun die aufgeworfene Frage erledigt: Der unpaare Endabschnitt des männlichen Genitalsystems der Carabiciden ist durch Einstülpung des Integuments entstanden.

Auch eine zweite Frage kann hier gleich beantwortet werden. Es ist nämlich, wie Palmen dargelegt hat, von höchstem phylogenetischen Interesse, ob die Vasa deferentia vor der Einmundung in die integumentale Einstülpung zu einem unpaaren Abschnitt sich vereinigen, oder ob sie bis zu ihrem Ende paarig bleiben, also paarig in das Integumentalderivat munden.

Wie ich nun oben dargelegt habe, reicht bei Carabus die Einstülpung des Integuments nicht nur bis zum proximalen Ende des unpaaren Ausführungsganges, sondern sie gabelt sich hier und verläuft bis zum Ende der Ektadenien. Erst oberhalb der Gabelungsstelle münden die beiden Vasa deferentia getrennt in je eine Ektadenie. Das Integumentalderivat reicht also bis zu den beiden Mündungen der Samenleiter, und es ist daher eine gewisse Paarigkeit der Ausführungsgänge noch vorhanden, was nach Palmen auf die undifferenzirten Stadien niederer Insekten hindeutet.

Wir haben also bei Betrachtung des Genitalsystems von Carabus

<sup>1</sup> Als »Ektadenien« bezeichne ich die accessorischen Drüsen, die vom Ektoderm abstammen (s. u.).

zwei Organgruppen zu unterscheiden: a) die Organe des Mesoderms, b) die Organe des Ektoderms. In die erste Gruppe gehören Hoden, Vas deferens (das zugleich die Funktion von Schleimdrüsen zu erfüllen hat) und Samenblase, alle in einem einfachen Blindschlauch vereinigt. In die zweite Gruppe gehören: Penis mit Parameren, Ductus ejaculatorius und zwei schlauchförmige Drüsen (Ektadenien).

Ich schlage vor, die Organe der ersten Gruppe als »primäre Geschlechtsorgane«, die der zweiten Gruppe als »sekundäre Geschlechtsorgane« zu bezeichnen.

C. Verhoeff (1893a) bezeichnet » die Fortpflanzungszellen (Testikel) und Ovarien sowie die die Geschlechtszellen ableitenden Wege zusammen als » primäre Geschlechtscharaktere«, die Parameren, den Penis und den Theil des Ductus ejaculatorius, welcher über den Penis hervorragt, oder durch starke Chitinisirung und Loslösung vom Penis selbständig wird, sowie ferner alle sonstigen, nur dem einen Geschlecht zukommenden Eigenthümlichkeiten (erweiterte Tarsen, Antennenanhänge etc.) als » sekundäre Geschlechtscharaktere«. Abgesehen davon, dass die Bezeichnung » primäre und sekundäre Geschlechtscharaktere kurd, ist auch die Eintheilung Verhoeff's eine ganz verfehlte und willkürliche; denn er schreibt dem Ductus ejaculatorius bis zu einem willkürlich angenommenen Punkt den Rang eines sekundären Geschlechtscharakters zu, während er ihn im weiteren Verlauf als primären Geschlechtscharakter bezeichnet.

Die oben von mir vorgeschlagene Bezeichnung glaube ich damit begründen zu können, dass die Organe der ersten Gruppe sowohl ontogenetisch als phylogenetisch wirklich primär auftreten, dagegen die Organe der zweiten Gruppe erst sekundär.

Nachdem wir nun auf einigem Umweg zur Analyse des männlichen Genitalsystems von Carabus gelangt sind, können wir wieder zu dem Gedanken, von dem wir ausgegangen sind, zurückkehren. Ich stellte Eingangs die Frage, ob sich alle mitunter recht komplicirten Genitalsysteme in der Klasse der Coleopteren auf eine oder wenige Grundformen zurückführen ließen.

Diese Frage endgültig zu beantworten sind die Untersuchungen, die ich bis jetzt anstellte, viel zu ungentigend. Doch werde ich in Folgendem zu zeigen versuchen, dass sich wenigstens einige hoch differenzirte Systeme von einer Grundform ableiten lassen Diese Grundform ist uns in dem Genitalsystem von Carabus gegeben. Zunächst untersuchte ich nach der angegebenen Weise Hydrophilus piceus, da dieser ein sehr komplicirtes und hoch.

differenzirtes Genitalsystem besitzt. Von den paarigen Hoden gehen die dünnen Vasa deferentia ab, die mit einer großen Samenblase endigen und getrennt in mächtige Drüsen münden. Vor der Mündung ergießt sich eine in drei Äste sich theilende, schlauchförmige Drüse in das Vas deferens (resp. die Samenblase). Die erstgenannten mächtigen Drüsen vereinigen sich zu dem Ductus ejaculatorius; den Penis umgeben in mehrere Theile abgesetzte Parameren.

Durch Behandlung mit Kalilauge erwiesen sich folgende Organe als ektodermal: 4) der Penis mit den Parameren und 2) der Ductus ejaculatorius, der sich am proximalen Ende in zwei kurze Äste theilt. Von den großen Drüsen gelang es mir nicht eine Chitincuticula zu isoliren. Trotzdem ist es zweifellos, dass dieselben ektodermalen Ursprungs sind; denn sie können nur durch Fortsetzung resp. durch weitere Ausstülpung der beiden ektodermalen Äste des Ductus ejaculatorius entstanden sein, wie aus Fig. 10 (Taf. XXVI) ersichtlich ist. Es ist hier eingetreten, worauf ich oben hingewiesen habe, dass nämlich die ektodermalen Zellen in Folge Übernahme einer anderen Funktion ihre chitinogene Eigenschaft ganz verlieren können. Dass die Drüsen durch Ausstülpung des Vas deferens entstehen, ist ausgeschlossen, da letzteres in den nachweisbar ektodermalen Theil mündet.

Als sekundäre Geschlechtsorgane erweisen sich also bei Hydrophilus 1) der Penis mit den Parameren, 2) der unpaare Ductus ejaculatorius und 3) die paarigen großen Drüsen (Ektadenien), die sich noch weiter specialisiren, indem sich am Ende ein kleiner Theil abschnürt und modificirt. Alle übrigen Organe sind mesodermal also: Hoden, Vas deferens, Vesicula seminalis und die Anhangsdrüsen, die sich in letztere ergießen. Die Vasa deferentia vereinigen sich nicht vor ihrer Mündung in die Integumentaleinstülpung, sondern sie bleiben getrennt und münden also paarig in die Ektadenien (Fig. III).

Wir haben also bei Hydrophilus denselben Grundplan wie bei Carabus. Eine Differenz liegt einzig und allein darin, dass die primären. Geschlechtsorgane bei letzterem durch einen einfachen Blindschlauch repräsentirt werden, während sie bei jenem aus Hoden, Vas deferens, Vesicula seminalis und Anhangsdrüsen bestehen; mit anderen Worten: Das Princip der Arbeitstheilung ist bei Hydrophilus in der weitgehendsten Weise durchgeführt, während es bei Carabus nur schwach angedeutet ist.

Eine Zwischenform zwischen den beiden Extremen liefert Blaps, indem nämlich hier das Vas deferens nicht ausschließlich die Funktion der Samenausführung zu erfüllen, sondern im letzten Abschnitt noch nebenbei als Drüse zu funktioniren hat. Es ist zwar eine Anhangsdrüse

Samenblase, die nicht am Ende des Vas deferens sich befindet, sondern in der Mitte, so dass nach ihr letzteres sich noch eine Strecke fortsetzt (Fig. II).

Man sieht also, dass diese Genitalsysteme, so verschieden sie erscheinen, dennoch einen Grundplan haben und dass lediglich das

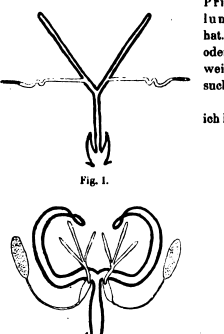


Fig. III.

Princip der Funktionstheilung die Differenzirung veranlasst hat. Ob dieses für alle Käfer zutrifft oder nur für einen Theil, müssen weitere, ausgedehntere Untersuchungen entscheiden.

Auf die Samenblasen muss ich hier noch etwas näher eingehen.

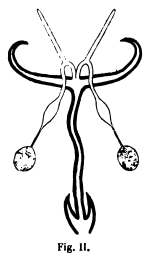


Fig. I, Schema des männlichen Genitalsystems von Carabus; Fig. II, von Blaps; Fig. III, von Hydrophilus. Die dicken Linien stellen die ektodermalen Organe dar.

Wie ich oben dargelegt habe, sind die Vesiculae seminalis sowohl bei Hydrophilus als auch bei Blaps mesodermal. Dasselbe fand W. M. Wheeler bei Xiphidium (4893). Dieser Autor beschreibt den Vorgang der Entwicklung ausführlich und giebt sehr klare Abbildungen davon. Es bildet sich am Mesodermsomiten des zehnten Abdominalsegmentes ein Divertikel, dessen distales Ende sich zu einer Ampulle (the terminal ampulla) erweitert. Diese wird zur Samenblase, während der übrige Theil des Divertikels zum Vas deferens sich ausbildet.

Anderer Ansient ist J. Nusbaum (1882); nach ihm sind die Samenblasen ektodermal und zwar sollen sie aus » zwei Hautepithelverdickungen des viertletzten Abdominalsegmentes« entstehen (bei den Mallophagen, Pediculiden, Blattiden und Culiciden). Nusbaum untersuchte nur Larven, während nach Wheeler die Bildung der Samenblasen schon im Embryo stattfindet.

Sehr instruktiv sind die Verhältnisse bei Carabus; es ist zwar hier eine Vesicula seminalis von dem übrigen Theil des Vas deferens äußerlich nicht abgegrenzt, aber dennoch können wir von einer solchen sprechen. Es hat nämlich ein besonderer Abschnitt des Samenleiters die Funktion der Samenaufbewahrung bereits übernommen, nämlich der Theil kurz vor der Mündung in die Ektadenie. An der Mündung selbst bekommt das Vas deferens eine außerst kräftige Ringmuskulatur, die als Sphinkter zu funktioniren hat. So lange keine Begattung stattfindet, bleibt der Sphinkter geschlossen und die Samenmasse sammelt sich vor der Mündung an (Fig. 2, Taf. XXVI). Es entsteht also hier durch Verschluss eine Samenblase. Das Epithel ist in diesem Abschnitt, im Gegensatz zu dem übrigen Theil des Vas deserens, flach, niedrig und liegt der Muscularis glatt an, wodurch das Lumen größer wird. - Sollte es bei Carabus zu einer Funktionstheilung kommen, so müsste der der Samenblase vorhergehende Theil, der, wie im speciellen Theil noch ausführlich gezeigt wird, die Funktion einer Drüse (Mesadenie) zu erfüllen hat, an Stärke beträchtlich abnehmen, da er dann nur noch als ableitender Kanal zu dienen hätte. Der oben genannte Abschnitt dagegen, der als Samenblase zu funktioniren hat, würde auch nach eingetretener Arbeitstheilung seine alte Stärke behalten oder eher noch vermehren. Wir kämen so zu dem Bild, das uns Hydrophilus in der That darbietet. — Die Samenblase ist daher le diglich als eine Erweiterung des mesodermalen Samenleiters anzusehen, was schon Burmeister und Suckow richtig erkannten (s. unten). Nusbaum's Ansicht durfte sich daher als unrichtig erweisen.

Es erübrigt noch einen Punkt zu berühren, nämlich die Nomen-klatur. In Bezug auf diese ist die Uneinigkeit die denkbar größte. Nur Hoden, Vas deferens und Ductus ejaculatorius wurde von allen Autoren (mit wenigen Ausnahmen) richtig erkannt und bezeichnet. Um so größer ist die Konfusion, wo es sich um die Erkennung und Benennung der Samenblase und der Anhangsdrüsen handelt. Dufour (1825) nennt alle Anhangsgebilde einfach » vésicules seminales « und spricht von vier bis fünf Paaren langer, schlauchförmiger Samenblasen. Suckow (1828) dagegen wandte den Terminus »Samenbläschen « nur für die blasenförmige Erweiterung des Vas deferens an, hatte also die Vesicula



seminalis ganz richtig erkannt. Um so unglücklicher sind die übrigen Bezeichnungen gewählt: denn weder der Terminus »Nebenhoden« noch » Harngefäße« entspricht den damit bedachten Organen (Anhangsdrüsen).

BURNEISTER (1832) hat ebenfalls die Samenblasen richtig und sehr treffend wie folgt definirt: »Die Vasa deferentia sind feine Röhren von Anfangs sehr geringem Umfang, die entweder immer ein gleiches Lumen behalten, oder sich vor ihrer Mündung erweitern und in eine ovale, längliche Blase ausdehnen. Diese Erweiterung heißt Samenblase«¹. Den Terminus »Nebenhoden« behält er leider in demselben Sinne wie Suckow bei. Er definirt ihn »als ein drüsiges, oft nach dem Typus der wahren Hoden gebildetes Organ, das mit einem eigenen Ausgang in den gemeinschaftlichen Ausführungsgang der Geschlechtsorgane einmündet«.

Im Allgemeinen behielt man diese Terminologie bis heute bei, abgesehen von der Bezeichnung » Nebenhoden«, die man nicht mehr im Sinne Burneisters und Suckow's anwendet, sondern die man gewöhnlich da gebraucht, wo das Vas deferens in Folge seiner Länge sich zu einem Knäuel aufwindet; so spricht man sehr zweckentsprechend von einem Nebenhoden bei den Carabiciden, Dytisciden (Auerbach [1893]), Lucaniden (Escherich [1893]) etc.

Es handelt sich hier um einen rein morphologisch en Begriff, da das aufgeknäuelte Vas deserens (Nebenhoden) bei den verschiedenen Arten verschiedene Funktionen erfüllen kann.

Als » Nebenhoden « (Epididymis) ist also lediglich das durch Aufknäuelung des Vas deferens entstandene Organ zu bezeichnen, gleichgültig welche Funktion dasselbe zu erfüllen hat.

Die »Samenblase« ist schon erörtert und habe ich oben die Worte Burnelsteren's angeführt. Doch möchte ich hier nochmals betonen, dass lediglich das Organ als Samenblase zu bezeichnen ist, das sich als Erweiterung des Vas deferens erweist und lediglich dazu bestimmt ist, die Samenmasse bis zur Copula aufzubewahren².

Was nun die verschiedenen Anhangsdrüsen betrifft, so habe ich im Vorhergehenden gezeigt, dass dieselben sich in zwei Gruppen theilen lassen: 1) in diejenigen, die vom Mesoderm und 2) in die, die vom

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup> Bei Buameisten nicht gesperrt gedruckt.

<sup>&</sup>lt;sup>2</sup> Es kommt öfter vor, dass man einzelne Spermatozoen in den verschiedenen Anhangsdrüsen findet. Man darf aber desswegen diese nicht als Samenblase bezeichnen. (Cf. die Abhandlung von Leyde [4892]) über die Receptacula seminis der Urodelen.)

Drüsen der ersten Gruppe den Terminus »Mesadenien«, und für die der zweiten Gruppe den Terminus »Ektadenien« in Vorschlag bringen.

Als » Mesadenien« sind alle drusigen Anhangsgebilde zu bezeichnen, die vom Mesoderm abstammen, also Ausstulpungen des Vas deferens.

Als »Ektadenien« alle diejenigen drüsigen Anhangsgebilde, die vom Ektoderm abstammen, also Ausstülpungen des Ductus ejaculatorius <sup>1</sup>.

In Bezug auf die Terminologie der Kopulationsorgane war die Konfusion und Uneinigkeit noch bedeutend größer als bei der der inneren Organe. Es ist das Verdienst C. Verhoeff's, dieser Verwirrung ein Ende gemacht zu haben. Dieser Autor studirte die Genitalanhänge der Coleopteren vergleichend-anatomisch und kam zu dem Resultate, dass alle Formen auf eine Grundform sich zurückführen lassen.

Diese besteht: 1) aus einem Mittelstück, in das der Ductus ejaculatorius mündet, und 2) aus zwei Nebenstücken, die zu beiden Seiten des ersteren gelagert sind. Das Mittelstück bezeichnet Verhoeff als Penis, die Nebenstücke als Parameren. Zerfallen die letzteren in mehrere abgesetzte Stücke, so unterscheidet er zwischen »partes basales«, »partes mediae« und »partes finales«. Diese Nomenklatur ist eine völlig zweckentsprechende, und es ist nur zu wünschen, dass dieselbe allgemein angenommen werden möge.

#### Specieller Theil.

Im Folgenden werden die anatomischen und histologischen Einzelheiten des männlichen Genitalsystems von Carabus, Blaps und Hydrophilus beschrieben. Ich muss aber bemerken, dass ich mich ausschließlich auf die mikroskopische Untersuchung der Ausführungsgänge und Anhangsgebilde beschränkte, dagegen den Hoden und die spermatogenetischen Vorgänge nicht berücksichtigte. Ich muss mich daher in Folgendem damit begnügen, in Bezug auf die Hoden die makroskopisch-anatomischen Verhältnisse anzugeben.

## Carabus morbillosus (Fig. 4).

Der Hoden besteht aus einem einfachen Blindschlauch, der sich aufwindet und dadurch einen Knäuel von  $4-4^{1}/_{2}$  cm Länge bildet, die Gestalt ist gewöhnlich oval, nach vorn zu sich etwas zuspitzend. Der

<sup>1</sup> F. Leving unterscheidet bei Lamia auch Anhangsdrüsen mit chitinöser Intima und ohne eine solche (4859).



Blindschlauch ragt mit seinem peripheren Ende circa  $^{1}/_{2}$  cm weit frei aus dem Knäuel hervor (Fig. 4 t). Das ganze Konvolut wird von einer feinen Tunica umgeben.

Das Vas deferens ist ungefähr 5 cm lang und muss sich daher, um Platz zu bekommen, aufknäueln; es entsteht dadurch ein Nebenhoden (Epididymis) (Fig. 4 w). In entfaltetem Zustand kann man schon mit schwacher Lupenvergrößerung zwei Abschnitte unterscheiden: Der erste Abschnitt, der ungefähr  $^2/_3$  der ganzen Länge (vom Hoden ab) beträgt, zeigt ein deutlich geringeltes Aussehen, indem dunkle mit hellen Ringen abwechseln (etwa wie bei Tracheen). Im zweiten Abschnitt dagegen verschwindet diese Erscheinung und zeigt sich hier das Vas deferens als ein einfacher Schlauch.

In histologischer Beziehung verhalten sich die beiden Abschnitte folgendermaßen:

Im ersten Theil setzt sich die Wand zusammen: 1) aus einer Längsmuskelschicht, 2) einer Ringmuskelschicht, 3) einer Bindegewebslage und 4) dem Epithel. Letzteres liegt der Muskulatur nicht überall glatt an, sondern es bildet Falten, die verschieden weit in das Lumen hineinragen. Anfangs (vom Hoden ab) befinden die Falten sich nur auf einer Seite und erreichen bier eine solche Höhe, dass sie das Lumen zu versperren scheinen (Fig. 3). Gegen die Ektadenien zu nehmen diese Falten an Höhe ab, dagegen bildet das Epithel nun auch auf der gegentiberliegenden Seite Falten. Die Zellen sind, so weit sie den Falten angehören, schmal und ziemlich hoch und an ihrer Basis zugespitzt. An der Spitze der Zellen (d. i. an der in das Lumen ragenden Seite) gewahrt man eine feine Strichelung. In den Falten ist der Zwischenraum zwischen der Basis der Zellen mit faserigem Bindegewebe ausgefüllt. An den Stellen, wo das Epithel der Muscularis glatt anliegt, sind die Zellen niedriger, kubisch, an ihrer Spitze so breit wie an der Basis (Fig. 3). PALMEN (4884) beschreibt eine ebensolche Faltenbildung im Vas deferens der Ephemeriden (Heptagenia) und bemerkt sehr richtig, dass »dieser Abschnitt des Samenleiters eine Art Glandula mucosa darstellt«. In unserem Falle hat jedenfalls die Faltenbildung auch nur den Zweck, die Fläche des secernirenden Epithels möglichst zu vergrößern; denn auch hier hat die ser Abschnitt des Vas deferens die Funktion einer Glandula mucosa, einer Mesadenie, zu erfüllen, da eine solche bei Carabus nicht ausgebildet ist.

Der zweite der oben erwähnten Abschnitte unterscheidet sich in histologischer Beziehung wesentlich von dem ersten. Die Muscularis besteht lediglich aus einer Ringmuskelschicht, deren Bündel sich in spitzem Winkel kreuzen, also gewissermaßen ein Gestecht bilden. Sie wird gegen die Mündung in die Ektadenien zu immer kräftiger und erreicht schließlich eine Dicke, die das Lumen um das Sechssache übertrifft (Fig. 2 rm). Das Epithel ist hier ziemlich slach und schließt sich der Muscularis eng an. Wie im allgemeinen Theil schon erwähnt, stellt dieser Abschnitt des Vas deferens die Samenblase vor.

Die paarigen Ektadenien (Fig. 4 E) sind sehr groß und fallen sofort bei Eröffnung des Ahdomens auf; sie sind circa 2 cm lang und mehrfach unregelmäßig gewunden. Ein Querschnitt (Fig. 5) bietet uns folgendes Bild: Zu äußerst sehen wir eine mächtige Schicht großer, polygonaler Felder, die sich als Querschnitte von Muskeln erweisen (lm). Die einzelnen Bündel erreichen einen Durchmesser von 46  $\mu$  und lassen eine Zusammensetzung aus äußerst feinen Fibrillen erkennen. diese Längsmuskelschicht folgt eine sehr dunne Bindegewebslage, in der feinste Tracheenäste verlaufen (b); darauf kommt eine Ringmuskelschicht (rm); dieser liegen verschieden große, eigenthumlich gefärbte Zellen an (rz), die unten noch genauer besprochen werden sollen. Erst auf diese Zellenlage folgt das eigentliche Drüsenepithel, das aus verschieden hohen, zum Theil sehr langen, schmalen Zellen besteht (ep); manche von diesen erreichen eine Länge von  $60-70 \mu$ , während ihre Breite kaum 2  $\mu$  beträgt. Das Protoplasma zeigt deutliche Körnelung, die Kerne sind länglich oval und liegen theils an der Basis, theils in der Mitte der Zellen. Als letzte Schicht endlich zeigt sich uns ein Stäbchensaum, der besonders gegen das Ende der Ektadenien deutlich wahrzunehmen ist, und auf Schnitten ein Flimmerepithel vortäuschen könnte. Es gelang mir, wie bereits im allgemeinen Theil erwähnt, eine Chitincuticula mittels Kalilauge isolirt darzustellen.

Von besonderem Interesse ist die Zellenlage, die sich zwischen dem Drüsenepithel und der Ringmuskelschicht findet. Je nach der Stelle, an der der Schnitt gemacht ist, und je nach der Jahreszeit, aus der das Thier stammt, erhalten wir ganz verschiedene Bilder von besagten Zellen. In einigen Fällen sieht man eine vollkommen kontinuirliche, aus niedrigen, ziemlich gleichgeformten Zellen bestehende Lage (Fig. 5 rz); auf anderen Schnitten ist die Lage hier und dort unterbrochen, einige Zellen ragen hervor und zeigen ganz unregelmäßige Formen; oder es finden sich nur noch einige wenige Zellen, die ohne jeden Zusammenhang getrennt von einander liegen, und so in die Epithellage hineinragen. In diesem letzten Fall erreichen die Zellen eine beträchtliche Größe und besitzen die verschiedensten Formen; meistens sind sie länglich dreieckig mit breiter Basis und schmaler Spitze, manchmal auch umgekehrt sitzt die Zelle nur mit einem schmalen Stiel auf der Muskel-

schicht auf (Fig. 7rz). Das Protoplasma erscheint dunkelgelb und unterscheidet sich dadurch sehr auffallend von den darüberliegenden Epithelzellen.

Was die Funktion dieser Zellschicht betrifft, so dürste es wohl keinem Zweifel unterliegen, dass die betreffenden Zellen dazu bestimmt sind, die darüberliegenden Epithelzellen nach deren Zerfall zu ersetzen, dass es sich also um sogenannte Ersatz- oder Regenerationszellen handelt. Es wurden solche schon mehrfach im Mitteldarm von Insekten beschrieben, so z. B. von Frenzel, van Ge-HUCHTEN (Larve von Ptychoptera contaminata) und von MINGAZZINI. Letzterer untersuchte den Mitteldarm der Larve von Oryctes und theilt Folgendes über das Epithel mit (4889a): »L'epithelio del mesenteron è formato da due strati sovraposti, l'uno superiore assai sviluppato, funzionante, l'altro inferiore, basamentale o di matrice, molto ridotto rispetto al primo. Quando le cellule sovrastranti sono ben vigorose e nella piena attività del loro periodo funzionale, allora le cellule dell' epithelio di matrice sono piccolissime, si distinguono appena come piccoli nuclei posti al disopra del connettivo. Comminciando lo stato regressivo delle cellule superiore, quelle di matrice si accrescono ed il loro corpo cellulare, che prima non si distingueva, si fa più visibile e si presentano allora come tante piccole cellule cubiche o sferiche adiacenti l'una all' altra. Infino verso gli ultimi stadi di regressione delle cellule superiori, le matrici sono ancora più grosse, hanno un' altezza piuttosto consideravole e diventano cylindriche« (p. 49). An einer anderen Stelle (4889 b) berichtet er über den Mitteldarm des ausgewachsenen Käfers: »Alla parte basilare dell' epithelio stanno nummerose piccole cellule ad altezze differenti, le quali rappresentano lo strato, che dovrà rigenerare il soprastante, quando questo avrà compiuta la sua funzione« (p. 278).

Die Abbildungen Mingazzini's und diese Beschreibung stimmen im Allgemeinen mit den von mir beschriebenen Zellen überein; es dürfte sich daher wohl um analoge Erscheinungen handeln. Genauere Untersuchungen über diese Art der Epithelregeneration wären sehr wünschenswerth und würden sich die Ektadenien von Carabus dazu vorzüglich eignen. Der unpaarige Ductus ejaculatorius ist ca. 5 mm lang und zeigt im Allgemeinen dieselbe histologische Struktur, wie die Ektadenien. Die Muscularis besteht aber hier aus reiner Ringmuskulatur, das Epithel ist niedriger und die Regenerationszellenschicht fehlt ganz.

Der Kopulationsapparat ist sehr einfach gebaut und besteht 1) aus dem Penis, 2) aus paarigen Parameren. Der Penis ist ca. 8 mm lang, stark chitinös und an der Basis stark gekrümmt. Das Ostium liegt ventral und etwas vor der Spitze. An der gekrümmten Basis sind die Parameren mit dem Penis durch Bindegewebe und Muskeln beweglich verbunden. Die Parameren sind Anfangs ziemlich kräftig, verjüngen sich aber von der Mitte an nach hinten zu einer Borste (vgl. die Abbildungen bei Ormancry [1849] und Kolbe [1893]).

### Blaps gigas L. (Fig. 6).

Nach Entfernung der Tergiten des Abdomens gewahrt man an der Seite (in der Höhe der dritten bis vierten Ventralplatte) den linken Hoden, der über dem Darm liegt. Der übrige Theil des Genitalsystems ist von letzterem vollständig verdeckt und wird erst nach Abtragung desselben zugänglich. Die Entfernung des Darmes ist mit ziemlichen Schwierigkeiten verbunden, da der mitunter sehr lange Ductus ejaculatorius (bei Blaps gibba 40-50 cm) mit dem Darmkonvolut vielfach verwickelt ist. Der rechte Hode liegt etwas weiter analwärts gertickt als der linke (zwischen vierter und fünfter Ventralplatte); mächtige, schneckenförmige Drüsen nehmen fast das erste Drittel des Abdomens ein. Außerdem sieht man die huseisensormigen Vesiculae seminales und zu unterst (ventral) die langen, zarten Anhangsdrüsen des Vas deferens in aufgeknäueltem Zustand. Im letzten Drittel des Abdomens liegt parallel zur Längsachse des Körpers der lange, cylindrische Kopulationsapparat. Die Hoden zeigen eine annähernd nierenförmige Gestalt (Fig. 6 T). Jeder Hode wird zusammengesetzt aus zwei von kurzen, radiär angeordneten Blindschläuchen gebildeten Büscheln. Aus jedem der letzteren führt ein feiner Ausführungskanal, durch deren Vereinigung das Vas deferens entsteht. Das periphere Ende der einzelnen Blindschläuche enthält die Spermabildungszellen, während der centralwarts gelegene Theil von fertigen Spermatozoen dicht angefüllt ist. Das Äußere des Hodens bekommt dadurch, dass die Blindschläuche etwas hervorragen, ein granulirtes Aussehen, was Burmeister zur Aufstellung der Gruppe »Testiculi granulati« Veranlassung gab. Auf das Unrichtige seiner Vorstellung habe ich oben schon hingewiesen.

An dem Vas deferens sind drei scharf begrenzte Abschnitte zu unterscheiden: 4) der Theil vom Austritt des Hodens bis zur Vesicula seminalis, 2) die Vesicula seminalis und 3) der Theil an der Vesicula seminalis bis zur Mündung in den Ductus ejaculatorius.

Die drei Abschnitte sind ganz präcis charakterisirt durch ihr Epithel, das in jedem der drei Theile gemäß der verschiedenen Funktionen verschieden ist.

Der erste Abschnitt ist sehr zart und dunn; seine Wand besteht

aus einer dunnen Muscularis und einer Epithellage, deren Zellen ziemlich hoch und cylindrisch sind. Dieser Theil hat lediglich die Funktion der Samenausführung.

Der zweite Abschnitt, die Vesicula seminalis, hat eine hufeisenförmige Gestalt und zeichnet sich außerdem noch vor dem ersten Abschnitt aus durch das beträchtlich größere Lumen und das hier niedrigere, plattere Epithel.

Der dritte Abschnitt, der drüsige Theil, ist etwas länger als der erste Abschnitt; das Epithel ist sehr ausgezeichnet: die Zellen schwanken in ihrer Höhe zwischen 90  $\mu$  und 45  $\mu$  und sind so angeordnet, dass sie viele neben einander stehende, kegel- oder zapfenförmige Vorsprüge in das Lumen bilden (Fig. 8). Die Muscularis besteht hier aus einer Ringmuskulatur. Dieser letzte Abschnitt des Vas deferens hat außer der Samenausführung auch noch die Funktion einer Schleimdrüse zu erfüllen (ähnlich wie bei Carabus).

Die Mesadenien (Fig. 6 M) sind paarig vorhanden, d. h. für jedes Vas deferens eine. Sie erreichen eine Länge von 5 cm und sind äußerst zart und empfindlich; ihre Wand besteht aus einer sehr dünnen Muscularis und einer Lage Cylinderepithel. Sie ergießen sich in den dritten Abschnitt des Vas deferens, kurz vor der Mündung des letzteren in den Ductus ejaculatorius.

Die paarigen Ektadenien erreichen auch bei Blaps eine mächtige Ausbildung (wie bei Carabus). Ihr centraler Theil (d. i. wo sie sich zum Ductus ejaculatorius vereinigen) ist ziemlich dick, gegen das periphere Ende hin verjüngen sie sich allmählich und winden sich spiralig auf. Die histologischen Details sind folgende: Die äußerste Schicht, die Muscularis, setzt sich zusammen aus einer Längs- und einer etwas dünneren Ringmuskulatur; auf diese folgt eine Lage äußerst schmaler, langer Drüsenzellen, die größtentheils gleich weit in das Lumen hineinragen. Nur gegen den centralen Theil hin bildet das Epithel mehrere fächerartige Vorsprünge. Die Zellkerne sind von verschiedener Größe, gewöhnlich länglich eiförmig (Fig. 7 E). Die chitinöse Intima ist sehr fein und lässt sich mit Kalilauge ganz gut isoliren.

Der Ductus ejaculatorius (Fig. 6 de) ist bei Blaps gigas ungefähr 10 cm lang (bei Blaps gibba Lap. erreicht er eine Länge von 40 bis 50 cm!) und ist in Folge dessen vielfach gewunden und gekrümmt. An seinem proximalen Ende ist er etwas erweitert, eben so an seinem distalen Ende vor dem Eintritt in den Penis; in seinem mittleren Verlauf ist er ziemlich dunn, aber sehr resistent. Die Wand setzt sich aus folgenden Schichten zusammen: 4) einer sehr starken Ringmuskelschicht, 2) Bindegewebe, 3) der Hypodermis, deren Zellen im proximalen

Zeitschrift f. wissensch. Zoologie. LVII. Bd.

42

niedriger werden und 4) der sehr kräftigen, deutlich sichtbaren Chitinintima. Die Wände der letzteren zeigen nach der Isolirung mit Kalilauge ein gewelltes Aussehen.

Der Kopulationsapparat ist bedeutend höher differenzirt als bei Carabus, indem die Parameren in zwei Theile abgesetzt sind. Das Basalstück ist im Verhältnis zum Endstück sehr kräftig entwickelt, liegt dorsalwärts und ist ohne deutliche Naht verwachsen. Die Endstücke sind kurz und an der Basis verwachsen. Der Penis, der zwischen den partes finales ein wenig hervorragt (ventralwärts), besteht aus einer langen Rinne, die den Ductus ejaculatorius nur auf der Dorsalseite bedeckt. In der Mitte der Rinne verläuft der ganzen Länge nach eine deutliche Naht.

## Hydrophilus piceus (Fig. 9).

Nach Entfernung der Dorsalplatten des Abdomens gewahrt man nahe der Hinterbrust die zwei großen, länglichen Hoden, die quer gelagert sind und mit ihrem peripheren Ende oberhalb des Darmes einander berühren. Große, runde Tracheensäcke liegen über den Hoden (Fig. 9 tr).

Der übrige Theil des Genitalsystems wird erst nach Entfernung des langen, schneckenförmig gewundenen Darmes sichtbar. Besonders auffallend sind die zwei mächtigen Ektadenien, die beinahe zwei Drittel des ganzen Abdomens einnehmen; ferner sieht man zwei zarte Mesadenien, die Vesiculae seminales, den starken Ductus ejaculatorius und die Genitalanhänge.

Der Hoden (Fig. 9 T) ist von länglicher Gestalt, an seinem peripheren Ende ziemlich breit, an dem gegenüberliegenden Ende sich zuspitzend (Länge 1 cm, Breite 2 mm). Er ist zusammengesetzt aus einer sehr großen Anzahl feiner ca. 1 mm langer Blindschläuche, die um einen in der Längsachse verlaufenden feinen Ausführungsgang radiär angeordnet sind. Dufour giebt eine sehr gute Beschreibung und Abbildung von dem Hoden von Hydrophilus. Burmeister stellte dafür die Gruppe »Testiculi scopacei« auf.

Das Vas deferens (Fig. 9 vd), die Fortsetzung des in der Mitte des Hodens verlaufenden Kanals ist sehr zart. Seine Wand besteht aus einer äußerst dünnen Muscularis und dem Epithel. Es ist hier lediglich ausführender Kanal und hat nebenbei keine anderen Funktionen zu erfüllen, wie das bei den eben besprochenen Käfern der Fall war.

Die Vesicula seminalis (Fig. 9vs) ist rund und eiförmig und

Vor ihrer Mündung in die Ektadenie nimmt sie eine Glandula mucosa auf.

Die Mesadenien. Da bei Hydrophilus das Vas deferens kein Drüsenepithel enthält, also nicht secernirt, so sind hier die Mesadenien um so besser ausgebildet. Es sind auf jeder Seite (d. i. für jedes Vas deferens) drei lange schlauchförmige Drüsen vorhanden, die mit einem gemeinschaftlichen Stamm in die Vesiculae seminales, eventuell deren Hals einmünden. Die einzelnen Schläuche können sich an ihrem peripheren Ende nochmals mehrfach gabeln. Sie sind  $4-4^{1}/2$  cm lang, durchsichtig und von äußerst zarter Konsistenz. Theilweise sind die Schläuche in bestimmten Abschnitten etwas eingeschnürt, wodurch sie ein rosenkranzförmiges Aussehen erhalten, Die Wand der Mesadenien besteht aus einer dünnen Muscularis und ziemlich hohem Cylinderepithel (25  $\mu$ ). Als Inhalt findet man ein feinkörniges Sekret. Suckownennt die Mesadenien bei Hydrophilus »Harngefäße« (s. oben).

Die Ektadenien, von Burneister und Suckow, als »Nebenhoden« bezeichnet, sind äußerst kräftig entwickelt und nehmen beinahe zwei Drittel des ganzen Abdomens ein (Fig. 9 E). Sie verlaufen zunächst (von ihrer Vereinigung zum Ductus ejaculatorius ab) in der Richtung schräg nach hinten, biegen dann in einem spitzen Winkel um und gehen dann parallel zum Seitenrande des Abdomens nach vorn bis fast zu den Hoden, krümmen sich hier nochmals, so dass sie mit ihrem peripheren Ende beinahe die Basis berühren. An der Spitze befindet sich noch eine kleine, nach vorn gekrümmte Anhangsdrüse (Fig. 9 E). Auf dem Querschnitt zeigt die Ektadenie nicht eine runde Form, sondern sie ist breitgedrückt, elliptisch.

Die Wand besteht aus einer großen Anzahl langer, dünner, schlauchförmiger Drüsen, die mit niedrigem Cylinderepithel ausgekleidet sind. Zwischen den einzelnen Schläuchen sieht man Bindegewebe; außen werden diese schlauchförmigen Drüsen von einer Längsmuskelschicht umgeben (Fig. 40 E). Eine chitinöse Intima gelang mir bis jetzt noch nicht mit Sicherheit zu konstatiren. Kurz vor der Vereinigung der Ektadenien ändert sich plötzlich das Epithel: es besteht jetzt aus hohen Cylinderzellen und schließt sich der Muscularis glatt an; auch gewahrt man hier deutlich eine Cuticula. Hier im Ausführungsgang ist das Epithel (die Hypodermis) in seiner ursprünglichen Gestalt, während im drüsigen Theil die Zellen in Folge des Funktionswechsels modificirt wurden und vielleicht ihre chitinogene Eigenschaft ganz verloren.



42\*

Winkel zusammen und bilden den unpaaren Endabschnitt.

BURMEISTER schildert den Bau der Ektadenie ganz richtig; er spricht von »einer äußeren, feinen prallen Haut, die eine zweite, drüsige Haut, die viele vertiefte längliche, regelmäßig neben einander liegende Taschen bildet, eingeschlossen enthält« (p. 220). Suckow dagegen sah die schlauchförmigen Drüsen für ein aufgerolltes Gefäß, für »eine lange, geschlängelte Blindröhre« an (p. 232).

Die kleine Anhangsdrüse am Ende der Ektadenie (Fig. 9 ap) zeigt einen ähnlichen Bau, wie letztere: wir haben hier einen centralen Gang, von dem nach zwei Seiten hin sich verschieden große Ausbuchtungen erstrecken. Dieselben sind von niedrigem Cylinderepithel ausgekleidet; die Muskulatur erstreckt sich zwischen die einzelnen Ausstülpungen hinein. Die äußere Wand der Drüse ist nicht eben, sondern lässt die beiderseitigen Ausbuchtungen und den centralen Kanal ganz deutlich erkennen. Das Sekret ist körnig und färbt sich mit Boraxkarmin blassrosa, während das der Ektadenie beinahe homogen und ganz hell, ungefärbt erscheint.

Die Abbildung, die Durour von der Anhangsdrüse giebt, ist, was die Größenverhältnisse anlangt, entschieden nicht richtig. Er stellt sie fast so groß wie die Ektadenie dar, während sie in Wirklichkeit bedeutend kleiner ist. Es müsste denn sein, dass sie zu gewissen Zeiten (vor der Copula) sich noch bedeutend vergrößert. Ich habe zwar Hydrophilus in den verschiedensten Jahreszeiten untersucht, konnte aber eine merkliche Größenzunahme nicht konstatiren.

Der Ductus ejaculatorius ist 4½—2 cm lang und erweitert sich in der Mitte seines Verlaufs ziemlich beträchtlich. Anfangs sind die Hypodermiszellen sehr hoch, cylindrisch, später werden sie niedriger, kubisch. Auf Querschnitten sieht man, dass das Lumen nicht einfach rund ist, sondern sternförmig in fünf lange, schmale Falten ausläuft. Die Muskulatur ist ungeheuer stark; in den Sektoren zwischen den fünf Falten befinden sich Längsmuskeln, während außen eine sehr dicke Ringmuskellage folgt. Die einzelnen Muskelbündel zeigen sehr deutliche Querstreifung. Die Intima ist sehr stark und lässt sich durch Kalilauge schön isoliren; man sieht an solchen Präparaten auf einer Seite eine schmale Reihe feiner Zähnchen in einer Längsreihe vom proximalen bis zum distalen Ende des Ductus ejaculatorius verlaufen.

Der Kopulations apparat besteht aus dem Penis und den Parameren.

Der Penis (Fig. 11) ist zum größten Theil häutig, nur einige starke,

chitinose Spangen dienen zur Stütze und zum Halt des weichen Schlauches. Eine Spange (Fig. 14 d) liegt dorsal und besitzt die Form eines langen, gleichschenkeligen Dreiecks; an der Basis ist sie gewölbt und bildet eine Rinne. Auf der ventralen Seite liegt eine zweite Spange, ein einfacher, schmaler, wenig gebogener Stab (v). An der Spitze des Penis befindet sich zwischen den beiden Spangen ein Ring (o), der eine annähernd ovale Form zeigt und schräg nach unten gerichtet ist. Der Ductus ejaculatorius verläuft in diesem Schlauch, Anfangs ziemlich dunn, erweitert sich aber gegen die Spitze zu trichterförmig und erreicht schließlich die Weite des Ringes, an den er sich anheftet.

Die Parameren sind in ihrer Längsachse in zwei Theile abgesetzt, und wir haben demnach ein Basalstück (pars basalis) und ein Endstück (pars finalis) zu unterscheiden. Erstere sind nur ventral vorhanden und ohne Naht mit einander verwachsen, letztere dagegen liegen zu beiden Seiten des Penis und sind klappenartig, frei gegen einander beweglich (vgl. die Abbildung bei Kolbb).

Würzburg, im Januar 1894.

#### Litteraturverzeichnis.

- 1893. L. Auerbach, Über merkwürdige Vorgänge am Sperma von Dytiscus marginalis. Sitzungsber. d. k. preuß. Akad. d. Wiss. 1898. XVI. p. 185.
- 4890. BALLOWITZ, Untersuchungen über die Struktur der Spermatozoen. I. Coleoptera. Diese Zeitschr. Bd. L.
- 4890. BEAUREGARD, Les insects vésicants. Paris 4890.
- 1832. BURMEISTER, Handbuch der Entomologie. I. Berlin 4832.
- 1825. L. Durous, Recherches anatomiques sur les Carabiques et sur plusieurs autres insectes Coléoptères. Ann. d. sc. nat. T. VII. 1825.
- 1892. K. ESCHERICH, Die biologische Bedeutung der Genitalanhänge der Insekten. Verh. d. zool.-bot. Ges. Wien. 4892.
- 4898. Über die verwandtschaftlichen Beziehungen zwischen den Lucaniden und Scarabaeiden. Wien. entom. Zeitung. 4898. p. 265.
- 4885. Frenzel, Einiges über den Mitteldarm der Insekten, sowie über Epithelregeneration. Arch. Mikr. Anat. Bd. XXVI. 4885.
- 4894. A. VAN GEHUCHTEN, Recherches histologiques sur l'appareil digestif de la larve de la Ptychoptera contaminata. 4. Partie. La cellule. T. VI. 4. Fasc. p. 483—289. (Mir nur im Auszug aus Bertkau's Bericht bekannt.)
- 1820. F. HEGETSCHWEILER, De Insectorum genitalibus. (Inaug.-Diss.) Turici 1820.
- 4824. Hebrich-Schäffen, De Generatione Insectorum. (Inaug.-Diss.) Ratisbonae 4824.
- 4878. HUXLEY, Grundzüge der Anatomie der wirbellosen Thiere. (Übers. v. SPERGEL.)
  Leipzig 4878.
- 4898. J. Kolse, Einführung in die Kenntnis der Insekten. Berlin 4898.

- tungsgliedes der Käfer für Systematik u. Artunterscheidung. Deutsche entom. Zeitung. 1881. p. 118—126.
- 1859. F. LEYDIG, Zur Anatomie der Insekten. Reichert's u. Du Bois-Reymond's Arch. für Anat. 1859.
- 4894. Zu den Begattungszeichen der Insekten. Arbeiten aus dem zool. Inst. Würzburg. X. p. 39—55.
- 1893. --- Receptacula seminis der Urodelen. Zool. Anz. 1893. p. 309.
- 1889a. P. Mingazzini, Ricerche sul canale digerente delle larve dei Lamellicorni fitofagi. Mitth. aus der Zool. Stat. Neapel. IX. p. 4—412. (Mit 4 Tafeln.)
- 1889b.—— Ricerche sul canale digerente dei Lamellicorni fitofagi. Ebenda. p. 266 bis 304.
- 4882. F. Nusbaum, Zur Entwicklungsgeschichte der Ausführungsgänge der Sexualdrüsen bei den Insekten, Zool. Anz. 4882. p. 687—643.
- 1884. Rozwój przewodów organów plctowych u owadów. Über die Entwicklungsgeschichte der Ausführungsgänge der Sexualdrüsen bei den Insekten. Lemberg 1884.
- 1849. Ormancey, Recherches sur l'étui pénial considéré comme limite de l'espèce dans les Coleoptères, Ann. d. sc. nat. 3. sér. Zool. T. XII. 4849.
- 1884. F. A. Palmén, Über paarige Ausführungsgänge der Geschlechtsorgane bei Insekten. (Mit 5 Tafeln.) 1884.
- 1877. M. Régimbart, Recherches sur les organes copulateurs et sur les fonctions génitales dans le genre Dytiscus. Ann. d. l. soc. entomol. france. 1877. p. 263—276. 4 Taf.
- 4860. Roussel, Recherches sur les organes génitaux des insectes coléoptères de la famille des Scarabaeides. Compt. rend. de l'Acad. d. sc. Tom. L. 4860. p. 458—464.
- 4828. Suckow, Geschlechtsorgane der Insekten. Heusingen's Zeitschr. für organ. Physik. II. 4828.
- 4737. SWAMMERDAM, Biblia naturae, sive Historia insectorum. Leyden 4737.
- 1893a. C. Verhoeff, Vergleichende Untersuchungen über die Abdominalsegmente und die Kopulationsorgane der m\u00e4nnlichen Coleopteren, ein Beitrag zur Kenntnis der nat\u00fcrlichen Verwandtschaft derselben. Deutsche entom. Zeitschr. 1898. p. 148-470. 4 Taf.
- 4893b. Kurze Bemerkung über die Bedeutung der Genitalanhänge in der Phylogenie. Entom. Nachrichten. 4893.
- 4892. M. W. Wheeler, A Contribution to Insect Embryology. Journal of Morphology. Vol. VIII. No. 4. Boston 4898.

# Erklärung der Abbildungen.

Buchstabenerklärung.

T, Hoden; E, Ektadenie; M, Mesadenie; vd, Vas deferens; vs, Vesicula seminalis; de, Ductus ejaculatorius.

#### Tafel XXVI.

Fig. 4. Männliches Genitalsystem von Carabus morbillosus L. 2mal vergr.

- rig. 2. Carabus morbillosus, mundung des vas deterens in die Ektadenie. rm, Ringmuskeln.
  - Fig. 3. Carabus morbillosus, Längsschnitt durch das Vas deferens in der Mitte.
- Fig. 4. Carabus morbillosus. Längsschnitt durch die Wand der Ektadenie. rz., Regenerationszellen.
- Fig. 5. Carabus morbillosus, Theil eines Querschnittes durch die Ektadenie. Im, Längsmuskeln; b, Bindegewebe; rm, Ringmuskeln; rz, Regenerationszellen; op, Drüsenepithel.
  - Fig. 6. Blaps gigas, männliches Genitalsystem.
  - Fig. 7. Blaps gigas, Längsschnitt durch die Ektadenie.
- Fig. 8. Blaps gigas, Längsschnitt durch die Wand des Vas deferens im letzten (centralen) Drittel. rm, Ringmuskeln; ep, Drüsenepithel.
- Fig. 9. Hydrophilus piceus, männliches Genitalsystem (2mal vergr.). D, Darm; tr, Tracheensack; an, Anhangsdrüse der Ektadenie; ga, letztes Abdominalganglion. IXd, Dorsalplatte des neunten Abdominalsegmentes; Xd, Dorsalplatte des zehnten Abdominalsegmentes; pa, Parameren; p, Penis.
- Fig. 40. Hydrophilus piceus, Frontalschnitt durch Ektadenie und Ductus ejaculatorius. 50fach vergr.
  - Fig. 44. Hydrophilus piceus, Penis. d, Dorsalleiste; v, Ventralleiste; o, Ring.

# Organogenie der Gordiiden<sup>1</sup>.

(Zugleich ein Beitrag zur Kenntnis der Metamorphose und Biologie der Zelle.)

Von

Professor Dr. F. Vejdovský in Prag.

Mit Tafel XXVII-XXX und 3 Textfiguren.

Der Organismus der erwachsenen, frei lebenden Gordiiden ist größtentheils erst im letzten Decennium näher beleuchtet worden, indessen vermochte die vergleichende Anatomie eine Reihe von Fragen, die sich auf einzelne Organe beziehen, nicht zu beantworten und überließ sie daher den künftigen entwicklungsgeschichtlichen Untersuchungen. In der allerletzten Zeit sind nun thatsächlich einige Arbeiten erschienen, welche dem Titel nach die Entwicklungsgeschichte der Gordiiden behandeln sollen, indessen haben dieselben zur Lösung der betreffenden Fragen so viel als nichts beigetragen, nebstdem aber für die Deutung der in Rede stehenden Thiergruppe neue Verwirrungen gebracht.

Diese Fragen betreffen nämlich nicht nur die Einzelheiten, welche vielleicht nur für die Gordiiden und denselben nächst verwandte Gruppen charakteristisch wären: sie haben eine allgemeinere Bedeutung, zumal sie nicht nur mit der Organogenie, sondern auch mit der Lehre von der Organisation und Biologie der Zelle im innigsten Zusammenhange stehen.

Wenn ich also schon vor einigen Jahren 2 versucht habe, den Organismus der Gordiiden auf dem anatomischen Wege klarzustellen, so wage ich in der vorliegenden Abhandlung die in meinen Arbeiten



<sup>&</sup>lt;sup>1</sup> Die Hauptergebnisse der vorliegenden Untersuchungen sind bereits in den Sitzungsberichten der königl. böhm. Gesellsch. d. Wissensch. in Prag 4898 unter dem Titel: »Organogenese Gordiů« veröffentlicht worden.

<sup>&</sup>lt;sup>2</sup> Zur Morphologie der Gordiiden. Diese Zeitschr. XLIII. Bd., 3. Heft. 4886. — Studien über Gordiiden. 4888, Diese Zeitschr. XLVI. Bd., 2. Heft.

Material zulässig ist, die fortschreitende Bildung, beziehungsweise Entstehung der Gewebe und Organe zu ermitteln, wobei der ursprüngliche Zustand der Zelle und deren spätere Metamorphose und definitive Struktur berücksichtigt wird.

#### Über die untersuchten Gordiusarten.

Die gegenwärtigen Beobachtungen beziehen sich auf vier Arten der Gattung Gordius in verschieden jungen parasitischen Stadien, von welchen die meisten schneeweiß, andere dagegen graulich oder grau waren, während nur ein sehr junges Exemplar sich durch bräunliche Färbung auszeichnete. Derartige parasitische Stadien sind von anderen Seiten als »Larven« oder sogar » weiße Larven« bezeichnet worden. Es sind aber nur junge Würmer, deren Organe in der Bildung begriffen sind, indem sie hier eine niedrigere, dort eine vollkommenere Stufe der Entwicklung erreicht haben und schließlich auch mit der Organisation der freilebenden Gordien übereinstimmen, wenn sie auch theilweise durch die schneeweiße Färbung ihres Integumentes ausgezeichnet wären.

Vielleicht nur die parasitische Lebensweise könnte zu jener Bezeichnung als »Larve« berechtigen.

1) Die erste Art, welche ich in diesem Stadium untersuchte, fand ich am 18. August 1892 in Feronia vulgaris, welche am Ufer der Elbe bei Křivenic (gegenüber Liboch) herumlief und wegen dem stark angeschwollenen Abdomen meinem fünfjährigen Knaben so auffallend war, dass er den Käfer mit nach Hause brachte. In der Leibeshöhle dieser Feronia fand ich ein Weibchen und zwei Männchen in einen Knäuel derart eingerollt, dass es ziemlich schwierig war die Individuen ohne Verletzung zu isoliren. Sämmtliche drei Exemplare waren schmeeweiß, die schlankeren Männchen 12 cm, das dickere Weibchen 14 cm Länge. Der vordere Körperpol des Weibchens (Fig. 1) und eines Männchens war kegelförmig angeschwollen und enthielt die undeutliche Mundöffnung (Fig. 2), der hintere Körperpol des Weibchens war normal (Fig. 3), das Männchen entbehrte noch der Borsten in der Umgebung der Geschlechtsöffnung (Fig. 4), während die beiden Äste der Schwanzgabel mit einigen stumpfen cuticularen Fortsätzen ausgerüstet waren (Fig. 5). Die Cuticula des Weibchens war an der ganzen Oberstäche mit gleich großen Areolen verziert, die sowohl in der Gestalt als der Größe mit den von Gordius Preslii übereinstimmen (Fig. 6).



Die Cuticula des anderen Männchens war dagegen völlig glatt, und nur zerstreute und sehr spärliche hyaline Höschen rings um die Hautporen waren die einzige Struktur dieser außeren Körperbedeckung (Fig. 7 a). Es ist mir keine Art mit solchen Charakteren bekannt und glaube ich daher, dass dieses Männchen einer neuen Art angehört, welche ich provisorisch als » Gordius aestivalis« bezeichnen möchte<sup>1</sup>. Es ist allerdings nothwendig das Männchen und das dazu gehörige Weibchen im reisen Zustande zu untersuchen.

Ferner betrachte ich als interessant zu erwähnen, dass der Körper von Gordius Preslii nach dem Öffnen des Käfers ganz glatt und glänzend war, nach einigen Minuten aber, als er mit der Luft und unmittelbar darauf mit dem Wasser in Berührung kam, sich stellenweise einzuschnüren und zwischen je zwei Einschnürungen bedeutende Anschwellungen zu bilden begann, in Folge dessen der Körper einem Rosenkranze, oder eher einem segmentirten Wurme ähnlich war. Namentlich auffallend war diese Einschnürung am hinteren Körperende des Weibchens, aber auch der vordere Pol des Körpers des Weibchens und des Männchens war reihenweise eingeschnürt<sup>2</sup>.

Das andere Männchen (Gordius aestivalis) schnürte sich überhaupt nicht ein. Diese Erscheinung erklärte sich durch spätere Untersuchung.

Beiderlei Cuticula, sowohl die glatte als auch die sog. faserige, war nämlich zwar entwickelt, aber bisher sehr fein und weich; der innere lokale Druck, welchen die Eier und Spermazellen auf die Körperwandungen ausübten, veranlasste die Durchbrechung der bisher nicht fertigen Muskelschicht und Cuticula, welche letztere sich in kleinen Fetzchen vom Körper abreißen ließ. Dass dieser innere Druck thatsächlich die beschriebene Erscheinung verursachte, bewies das andere Männchen, welches sich überhaupt nicht einschnürte, und dessen Gonaden, wie die spätere Untersuchung zeigte, bloß mit dem Geschlechtsepithel oder sehr spärlichen Spermatoblasten ausgekleidet war. Die hohlen Geschlechtstuben vermochten daher keinen intensiveren Druck auf die Körperwandungen auszuüben und die Cuticula, wenn auch sehr fein, blieb unverletzt.

Die Durchbrechungen der Cuticula wiederholten sich auch im

¹ Sonst werde ich diesen Namen anwenden, um mich eher auf die besprochene Form berufen zu können. Zur definitiven Aufstellung der Art wäre es nothwendig mehrere und ganz entwickelte Exemplare zu Gesicht zu bekommen. Der Name » aestivalis« ist also provisorisch, und das Gleiche gilt von dem unten angeführten Gordius Vaeteri.

<sup>&</sup>lt;sup>2</sup> In einem zahlreichen Material von Gordius Preslii, welches mir, wie weiter unten angeführt, aus Křivenic im Frühjahr 1898 geschickt wurde, befanden sich auch einige ähnlich eingeschnürte Exemplare.

allen Jenen empfehle, welche die wunderschönen und überhaupt deutlichen Präparate der Gordiidenorgane erreichen wollen. Welche Vorzüge die Konservirung im starken Alkohol darbietet, wird weiter unten angeführt werden.

Der in Böhmen zuerst entdeckte und später auch in Italien sichergestellte Gordius Preslii war in seinem biologischen Cyklus nicht ganz bekannt. Die Entdeckung daher, dass seine Jugendstadien in Feronia vulgaris parasitisch leben, ist neu. Es war aber nothwendig sicherzustellen, ob sich diese Erscheinung auch in mehreren Fällen wiederholt. Zu diesem Zwecke ersuchte ich Herrn Emil Varter, gewesenen Schulverwalter in Křivenic, die genannten Käfer in seiner Umgebung, namentlich im Frühjahr zu sammeln und mir zu schicken. Thatsächlich verschaffte ich mir im Lause des April 1893 mehr als 50 fortgeschrittene, sast schon reise Exemplare von Gordius Preslii, welche der genannte Sammler durchaus aus Feronia vulgaris herauspräparirte. Diese Käfer wurden aber nicht am Ufer der Elbe, sondern in einer bedeutenden Entsernung von hier auf Feldern und trockenen Wegen gefangen.

Dass Gordius Preslii thatsächlich in Feronia vulgaris parasitisch lebt, zeigte sich auch in der Umgebung von Prag. Jiří Janda fand beinahe in jedem bei Branik, Chuchelbad und Radotín gesammelten Käfer (Feronia) Gordius Preslii, und nur etwa zweimal auch Gordius tolosanus. Es war dies nur im Frühjahre der Fall, während später, im Mai und Juni, nicht ein einziges Exemplar dieses Wurmes zu finden war.

Als eine allgemeine Regel darf man also die Thatsachen hervorheben: Gordius Preslii macht seine Entwicklung in Feronia vulgaris durch; die Infektion findet offenbar im Sommer statt; die inficirten Käfer überwintern, und sehr früh im nachfolgenden Jahre, im März und April, verlässt der Wurm seinen Wirth.

- 2) Die dritte Art wurde mir am 18. März 1893 von Herrn Varter in einer starken Chromsäurelösung (wo sie mehrere Tage lag) geschickt. Es war ein 17 cm langes graulich braunes Weibchen, welches angeblich aus einem im Keller gefangenen Käfer herauspräparirt wurde. Die Hautreste und inneren Theile des Käfers waren der Sendung beigelegt, indessen ließ sich die Käferart selbst nicht bestimmen.
- ¹ Nach einer brieflichen Mittheilung öffnete Herr Varter mehr als 800 K\u00e4sfer, und fast in jedem f\u00fcnften Exemplare befand \u00e4sich ein Gordius Preslii!



säure verschuldete, dass die Zellkerne seiner Organe sich nur schwach färbten und die Struktur der Gewebe niemals so schön und überzeugend hervortrat wie bei der vorigen Art. Angesichts aber der Hypodermishistologie ist diese Art vor allen interessant, und — so weit wir die übrigen Gordiusarten kennen — einzig dastehend. Die Charaktere der Cuticula und Hypodermis werden wir weiter unten ausführlich aus einander setzen; derzeit aber halte ich dafür, dass diese Art, welche mit Bezug auf die Gestalt des vorderen Körperpoles mit Gordius Preslii übereinstimmt, während die Cuticula nach der Art von Gordius affinis areolisirt zu sein scheint, eine neue Species vorstellt, die ich als Gordius Vaeteri bezeichnen möchte. Ein zahlreiches Material von beiden Geschlechtern im erwachsenen Zustande dürfte dieser schönen Art eine bestimmtere Stelle zwischen den übrigen einheimischen Gordiusvertretern anweisen.

3) Die vierte Art schließlich, an welcher ich neue Thatsachen aus der Entwicklungsgeschichte sicherstellen konnte, war Gordius pustulosus. Einige jugendliche Stadien, theils in Abschnitten, theils in Totalexemplaren, erhielt ich durch die Liebenswürdigkeit des Herrn Professor Lorenzo Camerano in Turin, wofür ich ihm auch an dieser Stelle herzlichst danke.

Nach den höchst interessanten Nachrichten des genannten Forschers¹ lebt die genannte Art in verschiedenen Blapsarten, in Turin war sie von Camerano in großer Menge in Blaps mucronata, spärlicher auch in Sphodrus leucophthalmus und Harpalus gefunden, welche inficirte Käfer in den Kellern der verschiedenen Gebäude in Turin gesammelt wurden. Der Entwicklungszustand der Gordien aus den genannten Käfern war sehr mannigfaltig und zwar das jüngste Stadium (stadio filiforme) von 40—42 cm und die älteren Stadien von 43—47 cm. Parasitische junge Gordien fand Camerano ferner auch in den Larven von Blaps mucronata, welche 20—30 cm tief in der feuchten Erde leben; sie waren viel kleiner, sogar nur von 1 cm Länge.

Das mir von Professor Camerano geschickte Material war durchaus in 90% igem Alkohol konservirt; die Ergebnisse für die Erkenntnis der Zellstruktur sind nach dieser Konservirungsmethode zwar nicht so günstig, wie nach der Chromsäure, nichtsdestoweniger sind die Details der Organisation auch hier gut erhalten, daneben aber kann man bezüglich der Polarität des Zellkernes auf diesem Wege zu besseren Resultaten gelangen als nach der Chrommethode.

<sup>1</sup> L. Camerano, Ricerche intorno al parasitismo ed allo sviluppo del Gordius pustulosus. Atti Acad. Scienze, Torino 4892.

Die jüngsten Stadien (stadie filiforme) hat schon Camerano (l. c. Fig. 4 und 2) abgebildet; dieselben sind noch mit dem Embryonalrüssel versehen, an welchem Camerano die bekannten Häkchen beobachtete. Am konservirten Material konnte ich mich von den letzteren nicht überzeugen.

Sämmtliche von mir untersuchten Stadien hatten am Vorderende noch einen Rest des Embryonalkörpers in Form eines hyalinen, mit starrer Cuticula umgebenen Kegels von verschiedener Höhe, mit dem erwähnten Rüssel, welcher ebenfalls in der Degeneration begriffen war. Ähnliche Stadien hat auch v. Linstow¹ bei Gordius tolosanus beobachtet. In anderen Stadien ist der erwähnte embryonale Kegel vorhanden, nicht selten auch mit einem cuticularen Septum (Fig. 47s) versehen, hier aber erscheint der Rüssel ganz atrophirt, als eine körnige Substanz, welche die Mundöffnung des definitiven jungen Gordius verstopft. Später ist der Embryonalkegel sehr niedrig (Fig. 8, Taf. XXVII) und erinnert an die sog. Calotte des erwachsenen Wurmes. Er ist daher nicht charakteristisch für die sog. »weißen Larven«.

Bei vier zu diesem Zwecke untersuchten Stadien fand ich aber noch ein anderes Organ, welches man als ein unterscheidendes Merkmal der »weißen Larven « bezeichnen könnte, wenn es in bestimmterer Form persistiren würde; es befindet sich aber eben so wie der Embryonalkegel in verschiedenen Stufen der Degeneration. Das besprochene Organ ist bisher bei den Gordiiden unbekannt. Ich fand es in der Gestalt und Lage in optischen Längsschnitten der durchsichtigen Körper jener vier Würmer, wie Fig. 9 und 10~(x) veranschaulichen. Genaueres konnte ich allerdings an Schnittserien sicherstellen. Da es mir vor der Hand unmöglich ist eine bestimmtere Ansicht über die Funktion des Organs auszusprechen, — obwohl man leicht nach seiner braunen Färbung an ein embryonales Exkretionsorgan denken könnte, — so bezeichne ich es provisorisch als »braune Drüse « und überlasse die Ermittelung seiner Beziehungen in jüngeren Stadien den künftigen Untersuchungen.

An den durchsichtigen Würmern erscheint die »braune Drüse« als ein massives, lappenförmiges oder vielleicht gewundenes Organ von dunkelbrauner Farbe, welches seitlich von dem Darmkanal liegt. Sonst kann man in diesem Zustande die Lage und den Bau der Drüse nicht näher ermitteln. Nach den Querschnittserien unterscheide ich an der Drüse den eigentlichen Drüsenkörper und einen Ausführungsgang, welcher gewiss mit der Speiseröhre kommunicirt.

<sup>1</sup> v. Linstow, Weltere Beobachtungen an Gordius und Mermis. Archiv f. mikr. Aust. Bd. XXXVII. 4894.

Der Drüsenkörper liegt in der primären Leibeshöhle (Fig. 46 bd) seitlich von dem Ösophagus (oe) und besteht aus einigen wenigen aber großen, gelappten Zellen, welche sich tief bis zum Bauchstrange (bg) erstrecken. Vom großen central liegenden Kerne gehen die Zellläppchen aus. Weiter nach vorn kann man an den Querschnitten das Lumen der Drüse in der Form eines gewundenen Kanälchens erkennen, welches letztere in eine Endampulle (Fig. 45 a) anschwillt und mit einer braunen Substanz erfüllt ist. Der verschmälerte Ausführungsgang der Ampulle legt sich dicht an die Wandung der Speiseröhre an und der nächste Schnitt nach vorn beweist, dass das Lumen des letzteren ebenfalls mit der braunen Substanz erfüllt ist (Fig. 44 oe). Ich glaube daher nachgewiesen zu haben, dass die besprochene Drüse direkt in die Speiseröhre einmündet.

An anderen Exemplaren konnte ich nur einzelne Theile der undeutlichen Drüse sicherstellen, bei den älteren Weibchen und Männchen fehlt sie gänzlich.

Nachdem ich einmal auf das Vorhandensein dieser Drüse bei Gordius pustulosus aufmerksam gemacht wurde, trachtete ich dieselbe auch an den Serien durch Gordius Vaeteri —, welcher allerdings in der Entwicklung weit fortgeschritten war — sicherzustellen. Thatsächlich fand ich auch hier, wenn auch undeutliche Spuren der braunen Substanz an der Seite der verengten Speiseröhre.

In der Entwicklungsgeschichte der Gordiiden möchte ich gern mit anderen Autoren die sog. »Larve« oder »weiße Larve« als ein bestimmtes, in den Insekten parasitisch lebendes Stadium anerkennen, aus welchem nach dem Verluste gewisser Organe, wie des Rüssels, der definitive Gordius zu Stande kommt. Die Veränderlichkeit und die Stufen der Degeneration dieser Organe lässt aber keinesfalls eine bestimmtere Bezeichnung eines solchen Stadiums zu. Nach den Beschreibungen der Autoren, welche ein solches Larvenstadium zwischen dem sog. Embryo und dem definitiven freilebenden Wurme anerkennen, ist die Larve weiß, von weichen Geweben, und vornehmlich soll ihr die sog. faserige Cuticula fehlen. Wenn wir zu diesen Merkmalen noch das Vorhandensein der »braunen Drüse« hinzustigen würden, so könnten wir thatsächlich ein Übergangsstadium zwischen dem sog. Embryo und dem fertigen Gordius anerkennen. Meiner Ansicht nach kann aber von einem solchen Larvenstadium keine Rede sein. Das, was man unter diesem Namen unterscheidet, sind junge, mit den mehr oder weniger degenerirten Organen des sog. Embryo versehene Gordien, welche in der übrigen Organisation mit den reifen Gordien übereinstimmen. Das, was man mit Recht als Larve betrachten kann, ist eben nur der mit dem Rüssel versehene sog. Embryo; dieses Stadium hat seine konstanten Organe, die zwar in die ersten Entwicklungsstadien des echten Gordius übergehen, bald aber einer rascheren oder trägeren Degeneration anheimfallen. Der junge Gordius ist ebenfalls parasitisch wie seine Larve; seine Oberfläche ist weiß, später dunkel bis braun. Es giebt aber auch Arten, wie Gordius Preslii, deren Cuticula im freilebenden Stadium eben so weiß verbleibt, wie in ihrem jugendlichen Stadium. Die Behauptung schließlich eines Autors, nach welcher das parasitische Stadium lediglich mit glatter, papillen- und areolenloser Cuticula versehen sein soll, resultirt offenbar aus ganz oberflächlichen Beobachtungen. Die hervorgehobenen Charaktere der Cuticula des parasitischen Stadiums können in einzelnen Fällen Geltung haben, nur darf man sie nicht verallgemeinern. Die Bildung der Cuticularschichten und Areolen ist das Resultat einer fortschreitenden aber ungleichzeitigen Vervollkommnung, in Folge dessen einige sog. weiße Larven bereits völlig entwickelte Organe besitzen, aber der sog, faserigen Cuticula und der Felderung auf der glatten Cuticula entbehren, während andere in demselben Entwicklungsstadium, oder in noch jungeren Zuständen, sowohl mit beiden Cuticulaarten als auch mit den äußeren Areolen versehen sind.

In den eben ausgesprochenen Ansichten habe ich eigentlich nichts 'Neues vorgetragen. In gleicher Weise hat bereits Camerano¹ die Entwicklungsgeschichte der Gordiiden aufgefasst, indem er im Gegensatze zu Villor als sorma larvale« nur das die Eihtillen verlassende und mit dem Bohrapparate versehene Stadium unterscheidet. Aus dieser Larve entsteht direkt das stato filiforme« und es ist daher nicht nothwendig eine seconda forma larvale« anzunehmen. sla vera metamorfosi, volendo adottare questa parole, sta nella caduta degli uncini e degli stiletti, nello scomparire del prolungamento proboscidale e nell' assumere l'animale la forma allungata.« Trotz dieser in der angezogenen Abhandlung sehr eingehend besprochenen Auffassung Camerano's haben später v. Linstow² und ganz neuerdings Villot³ von Neuem das erste und zweite parasitische Larvenstadium der Gordiiden aufrecht zu erhalten versucht, ohne jedoch wesentliche Gründe für diese Ansichten anzuführen. Daher habe ich meine Erfahrungen mitgetheilt, um die

- <sup>1</sup> CAMERANO, Ricerche int. al parassitismo ed al polimorfismo dei Gordii. Mem. d. reale Accademia delle Scienze di Torino. Ser. 2. Tom. XXXVIII, 4887.
- <sup>2</sup> v. Linstow, Über die Entwicklungsgeschichte und die Anatomie von Gordius tolosanus. Archiv f. mikr. Anat. Bd. XXXIV. 4890. Weitere Beobachtungen an Gordius tolosanus und Mermis. Ibid. Bd. XXXVII. 4894.
  - <sup>8</sup> A. Villot, Evolution des Gordiens. Ann. Sc. nat. Zoologie. T. XI. 1891.

Species u. Geschlecht	Ruseel	Außere Cuticula	Sog. faserige Cuticula	Muskeln	Nervensystem	Geschlechteorgene	Braune Dries
G. aestivalis	fehite	weich, struk- turlos	in der Bildung begriffen		volikommen	Spermazellen mit sechs bis acht Kernen	3
G. Preslii Š	feblte	weich, struk- turlos	vorhanden	hoch	volikommen	primares Hoden- epithel etc.	<b>?~</b>
G. Preslii Q	febite	vorbanden, weich, mit Areolen	vollkommen ent- hoch wickelt	hoch	vollkommen	Eierstöcke reif	<b>~</b>
G. Vaeteri Q	fehlte	vollkommenent in der Bildung wickelt, areo- lenios		volikommen, hoch	vollkommen	vornGeschlechts-röhren mit Epithel, binten Eierstöcke	degenerirt
G. pustulosus vorhanden	vorhanden	vollkommen ent- wickelt, areo- lenlos		Muskelepithel	vorn angelegt, hinten fehlend	zahlreiche Sper- vorhanden matoblasten	vorhanden
G. pustulosus vorbanden	vorbanden	vollkommen ent- in der Bildung wickelt, areo- lenlos		fertige Muskeln	vorgeschritten, aber nicht voll-kommen	zahlreiche Sper- degenerirt matoblasten	degenerirt
G. pustu losus degenerirt	degenerirt	vollkommen mit in der Bildung Areolen begriffen		fertige Muskeln vollkommen	vollkommen	reife (?) Sperma-vorhanden	vorhanden
G. pustulosus fehite	fehlte	vollkommen areolenios	vollkommen	fertige Muskeln vollkommen	vollkommen	Eierstücke in der degenerigt Bildung begrif- fen	degenerirt

Deutung v. Linstow's und namentlich Villor's definitiv zurückzuweisen. Zu diesem Zwecke habe ich auch die vorstehende Übersichtstabelle zusammengestellt, welche am besten die Organisationsverhältnisse der jungen von mir untersuchten Gordien veranschaulichen dürfte.

Die nachfolgenden Abschnitte sind den Darstellungen der Organisation und Struktur der einzelnen Körpertheile in den jungen Entwicklungsstadien der Gordien gewidmet, um zu zeigen, wie im Laufe der Entwicklung des Körpers nicht nur die Organe, sondern auch ihre Komponenten, die Zellgewebe und die Zellen selbst einer Metamorphose anheimfallen, bis sie die definitive, bei den erwachsenen Gordien bekannte Gestalt erreichen. Es giebt nur wenige Lücken in dieser Entwicklungsreihe und es fehlt hier nur an der Erkenntnis des ersten Larvenstadiums, welches nach dem Verlassen der Eimembranen in den Körper seines ersten Wirthes wandert. Welche Modifikationen in den Organen, Geweben und Zellen in diesem Stadium stattfinden, muss den künftigen Untersuchungen überlassen werden.

## § 4. Hypodermis.

Die Metamorphose der Zelle in der Hypodermis erreicht während des Wachsthums des jungen Gordius ihren Kulminationspunkt. Im erwachsenen Wurme ist die Hypodermis bekanntlich sehr reducirt, so dass sie von einer Seite eine Zeit lang einfach in Abrede gestellt, und anstatt dieser zelligen Matrix der Cuticula nur eine nervöse Körperumhtillung angenommen wurde. Im Gegensatze zu den erwachsenen freilebenden Gordien finden wir die Hypodermis der jungen parasitischen Würmer in ungemein tippiger Entwicklung. Es ist daher von Interesse die Vorgänge zu verzeichnen, nach welchen aus den hohen, saftigen Zellen des jungen Gordius das plattgedrückte, aus spärlichen Elementen bestehende Epithel des erwachsenen Wurmes zu Stande kommt.

Höhe der Zellen. Berücksichtigt man zuerst die Größe der Zellen, so gelangt man zur Überzeugung, dass dieselben nicht von gleicher Höhe sind; weder einzelne Arten, noch beiderlei Geschlechter derselben Art, noch sämmtliche Theile des Körpers bei demselben Individuum haben gleich große Hypodermiszellen. Als Beweise dazu führe ich die drei erstgenannten, in Chromsäure gehörig erbärtete Arten an. Gordius pustulosus wurde, wie gesagt, in 90% igem Alkohol konservirt, in Folge dessen sämmtliche flüssige, meist wässerige Substanzen aus den Hypodermiszellen extrahirt wurden und die letzteren sehr niedrig, so niedrig wie bei den erwachsenen Würmern, geworden sind. Auch ihre Struktur ist nach der erwähnten Konservirungsmethode sehr

Zeitschrift f. wissensch. Zoologie. LVII. Bd.

die genannte Art nicht berufen kann.

Um so schöner erscheint die Struktur des hohen Cylinder- oder kubischen Epithels in der Hypodermis von Gordius Preslii und Vaeteri. Seine Höhe verhält sich folgendermaßen:

Gordius	Preslii	♂	vorn	0,025	mm
n	))	ð	hinten	0,043	n
»	D	$\sigma$	in der Mitte	0,035	))
	n	Q	vorn	0,03	))
1)	»	Q	hinten	0,05	n
<b>»</b>	<b>»</b>	Ŷ	in der Mitte	0,041	Ŋ
Gordius	Vaeteri	Ŷ	vorn	0,045	n
n	D	Q	in der Mitte	0,072	p
<b>3</b>	<b>»</b>	Ŷ	hinten	0,075	
Gordius	aestivalis	ð	in der Mitte	0,054	3)

Aus dieser Tabelle geht hervor, dass die jungen Stadien von Gordius Vaeteri überhaupt das höchste Hypodermisepithel besitzen. Kein anderer bisher bekannte Gordius hat so hohe Zellen, allerdings auch nicht so hohe, wie wir auch bei dem Männchen von Gordius Preslii sta-

tuirt haben.

Struktur der Zellen. Die niedrige Hypodermis der Weibchen von Gordius Preslii bietet keine Eigenthümlichkeiten dar; ihre Zellen sind abgeplattet, die Kerne ohne bestimmte Struktur und färben sich intensiv roth mit Pikrokarmin; offenbar sind diese Zellen weit in der Metamorphose begriffen und sind, wie die Flächenpräparate zeigen, spiralförmig im Körper angeordnet.

In ursprünglicherem Zustande der Struktur sind gewiss die Zellen des Männchens von Gordius Preslii erhalten, welche uns daher Anlass geben, dieselben genauer zu untersuchen und mit ihnen die Hypodermiselemente von Gordius Vaeteri zu vergleichen.

Die Hypodermis der erstgenannten Arten ist ein hohes Cylinderepithel, dessen Zellkerne in gleicher Höhe liegen; einzelne Zellen kann man bei sorgfältiger Manipulation, namentlich in den Querschnitten isoliren, wie sich die Hypodermis selbst stückweise von der Muskelschicht leicht lostrennt (Fig. 97 hp). Das Cytoplasma ist fein faserig oder besser, netzförmig, die Maschen sind jedoch in der Längsachse so ausgezogen, dass es bei schwächeren Vergrößerungen scheint, als oh die Zelle aus feinen Längsfasern bestehe (vgl. Fig. 33—44). Die Fasern erscheinen an dem äußeren Zellsaume verdickt (Fig. 36—38).

Hyalines Höfchen um den Kern. Das cytoplasmatische Fasernetz legt sich nicht direkt an die Wandungen der runden, mit einem



oder mehreren Kernkörperchen versehenen Kerne an. An allen Zellen kann man sich leicht überzeugen, dass jeder Kern von einem breiten, scharf an der Peripherie kontourirten Höschen umgeben ist. (Seine Kontouren sind allerdings nicht so scharf wie die der Kernmembran.) Das Plasma dieses Höschens ist klar, hyalin, und es gelang mir nicht, darin eine Struktur nachzuweisen. Meist ist das Höschen rund (Fig. 39 a), kann aber auch oval (Fig. 35 c), ellipsoid (Fig. 36) oder ganz unregelmäßig sein. Nur an recht wenigen Hypodermiszellen — und dies noch an Querschnitten — gelang es mir nicht, das besprochene Höschen nachzuweisen.

Die Durchmesser der Höfchen verhalten sich in den vorgenommenen Messungen folgendermaßen: 0,0454, 0,044, 0,042 mm.

In dem Höfchen liegt der Kern, nicht aber central, sondern immer etwas einseitig, d. h. dem äußeren Kontour des Höfchens angenähert. In seltenen Fällen fand ich den Kern im Centrum, in welchem Fälle aber das Höfchen an dieser Stelle eingeschnürt war, so dass es zwei Hälften bildete (Fig. 33), zwischen welchen sich der Kern erstreckte.

Centrosom. Der Kern und das hyaline Höschen stellen nicht die letzten Komponenten der Hypodermiszellen von Gordius Presliidar. Beide diese Bestandtheile kann man schon mit den schwächsten Vergrößerungen statuiren. Aber mit den schärferen Vergrößerungen entdeckt man bald in der hyalinen Substanz des Höschens ein kleines, rundes, schwach sich färbendes Kügelchen, in dem oft noch ein intensiv sich färbendes punktförmiges Körperchen zum Vorschein kommt (Fig. 33—36, 39,  $40\,x$ ). Auch pflegt das in Rede stehende Gebilde, welches ich vorläufig als Centrosom bezeichne, dicht an der Peripherie des Höschens zu liegen (Fig.  $35\,x$ ). Selten fand ich auch Spuren einer undeutlichen Radiation um das Centrosom (Fig.  $35\,x$ ), welches sich auch in einer Achse verlängern, selbst zu zwei theilen kann (Fig. 40). Schließlich sind die Fälle nicht ungewöhnlich, wo das Höschen sich mit seinem Centrosom von der anderen Hälste, wo der Kern liegt, abschnürt (Fig.  $39\,y$ ,  $40\,x$ ).

Degeneration des Kernes. Es ist eine ganz gewöhnliche Erscheinung, dass der Kern in gewissen Hypodermiszellen des Männchens von Gordius Preslii in dem besprochenen Stadium allmählich degenerirt und man kann sämmtliche Stadien dieses interessanten Vorganges sicherstellen. Der erste Schritt zur Degeneration ist dadurch eingeleitet, dass der Kern nicht mehr frei in dem Höfchen liegt, sondern zu dessen äußeren Kontouren verdrängt ist; er wird kleiner und erscheint wie ein undeutlich sich färbendes Segment am äußeren Pole des hyalinen

Höfchens (Fig. 35 a, 44). Zu dieser Zeit resorbirt sich die Kernmembran, der flüssige Inhalt des Kernes (Kernsaft) verschmilzt mit dem Cytoplasma, und es bleibt nur das Kernreticulum zurück, aus welchem mehr oder weniger zahlreiche, aber intensiv sich färbende Chromatin-körperchen hervortreten, die wie Knötchen an den Fasern des Gerüstes haften (Fig. 36, 38, 39 a). Es ist kaum zu bezweifeln, dass auch diese letzteren Kernreste zu Grunde gehen und die Zelle wird kernlos (Fig. 34 b). Man findet in solcher Zelle nur das große hyaline Höfchen in der Form einer Vacuole, welche jedoch nach und nach enger wird, wie sich auch die Zelle selbst verengt (Fig. 35 b), schlank und solche findet man häufig zwischen den normalen, großen Hypodermiszellen (Fig. 39 b, c).

Über den Degenerationsprocess des Kernes in den Zellen wissen wir bisher wenig. FLEEMING und Andere berichten über die Degeneration der Zellkerne in den Geschlechtszellen, wenn sich die letzteren unter schädlichen Einflüssen befinden. Die Vorgänge der Degeneration scheinen hier dieselben zu sein wie bei Gordius.

Fragt man sich aber nach der Ursache der Kern- und Zelldegeneration gewisser Hypodermiszellen, so wird man kaum eine befriedigende Antwort erhalten. Man findet in der Umgebung solcher in Degeneration begriffener Zellen keine äußeren Faktoren, welche auf diesen Vorgang einwirkten. Die Thätigkeit also liegt in der Zelle selbst. Allerdings sind aber die Folgen solcher Zelldegeneration in den späteren Entwicklungsstadien der Würmer erkenntlich. In dem erwachsenen Gordius findet man an einem Querschnitte durch den Körper eine unverhältnismäßig kleinere Anzahl der flachen Hypodermiszellen, als in den jungen eben besprochenen Stadien.

Die degenerirenden Hypodermiszellen machen also den zurückbleibenden Platz, die nachher sich erweitern, flacher werden und die so lange strittige Cuticulamatrix der erwachsenen Gordien vorstellen.

Die Polarität der Hypodermiszellen ist durch zweierlei Erscheinungen ausgeprägt: erstens durch die Lage des Centrosoms, und zweitens durch den Degenerationsvorgang des Kernes.

Danach wird man in der Hypodermiszelle einen äußeren oder » distalen« und einen inneren oder » proximalen« Pol unterscheiden müssen. Der Kern verlässt also das hyaline Höfchen in distaler Richtung und geht am äußeren Zellpol zu Grunde. Der proximale Pol ist bestimmt durch die Lage des Centrosoms; dasselbe liegt immer hinter dem Kerne, in der Richtung gegen die Leibeshöhle.

Hypodermis von G. Vaeteri. Nachdem wir die Hypodermis von Gordius Preslii of erkannt haben, wollen wir mit ihr diejenige

von Gordius Vaeteri Q in Vergleich ziehen. Sie ist in ihren Gestaltsverhältnissen allein dastehend. Betrachtet von der Oberfläche (Fig. 48, 49, 20) besteht die Hypodermis aus schönen vielseitigen Zellen von ungleicher Größe, Gestalt und Farbe. Kleinere und größere Zellen alterniren. Zwischen den normalen farblosen erscheinen braune fünfbis sechsseitige Zellen von denselben Dimensionen wie die erstgenannten. Ihr Inhalt ist das braune, glänzende Protoplasma. In einigen Körperpartien fanden wir nur diese funf- bis sechsseitigen braunen Zellen, oft zu zweien, in anderen dagegen, namentlich im hinteren Körpertheile. verkleinern sich diese Zellen und erscheinen als von allen Seiten zusammengedrückte Elemente. Manchmal ist eine solche farblose Zelle - unverändert in ihrer Größe - von allen Seiten mit verengten, in lange Fortsätze auslaufenden braunen Zellen umgeben; die sich verästelnden Fortsätze anastomosiren in diesem Falle unter einander und sind den Pigmentzellen ähnlich. Schließlich werden die braunen Zellen ganz abgeplattet und erscheinen von der Oberfläche als lange Fasern, welche ähnlich den intercellulären Streifen zwischen den farblosen Zellen hinziehen. Wären dem Beobachter die gewöhnlichen braunen Zellen und deren Übergänge zu Faserzellen nicht bekannt, so würde er oft in Bezug auf die Erklärung der intercellulären Streifen in Verlegenheit kommen. Nach den Verhältnissen und der Anordnung der braunen und blassen Zellen gewinnt die Hypodermis von Gordius Vaeteri eine sehr auffallende und gewiss ungewöhnliche Färbung.

Struktur des Protoplasma. Was die Struktur des Protoplasma von Gordius Vaeteri anbelangt, so erscheinen sowohl die braunen als blassen Zellen fast in denselben Verhältnissen; an den braunen Zellen kann man nur schärfere Umrisse konstatiren. Das Cytoplasma zeigt die bekannte Schaumstruktur; die Alveolen sind bald rund, bald vielseitig. Vielleicht veranlasste die lange Konservirung der genannten Art in der Chromsäure die auffallende Struktur der Hypodermiszellen. Auf den Flächenpräparaten ist es überraschend, mit welcher Deutlichkeit die Alveolen bereits bei schwachen Vergrößerungen hervortreten (Fig. 18), während an Querschnitten durch den Körper es nicht so leicht ist die Waben so deutlich zu unterscheiden; damals erscheint die Plasmastruktur der Hypodermiszellen wie bei Gordius Preslii. Feine, unter einander anastomosirende Fäserchen verlaufen dicht neben einander, so dass es den Anschein hat, als ob das Zellplasma nur aus längsverlaufenden Fasern bestehe (Fig. 23-26, 28, 29); je schmäler die Zelle, um so berechtigter scheint diese Ansicht zu sein.

Gestalt der Zellen. Die blassen Hypodermiszellen sind cylindrisch, welche Gestalt nur recht wenige braune Zellen wiederholen.

ten — in Folge dessen sie in Querschnitten als Fasern erscheinen — haben in der Tiefe nicht denselben Durchmesser wie oben, d. h. unterhalb der Cuticula. Hier sind sie regelmäßig erweitert, während sie sich gegen die Basis allmählich verengen. Zuweilen gehen sie in eine feine braune Faser über (Fig. 24). Die beschriebene Gestalt hat zur Folge, dass die braunen Zellen an den Querschnitten durch den Leibesschlauch als fächerförmige Elemente hervortreten.

Zellkern. In den großen farblosen Zellen ist die Entdeckung der Kerne erleichtert durch die hyalinen Höschen, welche jedoch nicht an der ganzen Peripherie des Kernes, wie bei Gordius Preslii hervortreten. Nur die vordere Hälste des Kernes steckt in der hyalinen Substanz des Höschens (Fig. 22 x), während der übrige Raum desselben vom Kerne erfüllt ist. In den braunen Zellen ist das Höschen um so deutlicher, da die hyaline Substanz auch in der übrigen Peripherie des Kernes, wenn auch als ein nur sehr enger Saum den Kern umgiebt (Fig. 27 x).

Der äußere Pol der Zelle von Gordius Vaeteri ist demnach charakterisirt durch die vordere Erweiterung des hyalinen Höfchens. Da der übrige Raum des Höfchens vom Kerne ausgefüllt ist, so wird man wohl vergebens nach dem Centrosom suchen. Thatsächlich gelang mir nicht in einem Falle dasselbe zu entdecken. Ich glaube auch nicht, dass das Centrosom in diesem Stadium der Hypodermiszellen vorhanden ist.

De utung des hyalinen Höschens. Man fragt sich zunächst, welche Bedeutung dem hyalinen Höschen um den Kern zuzuschreiben ist? Ich habe schon in meiner Schrift! dasselbe eingehend in seinem Vorkommen in verschiedenen Zellen dargestellt, als Periplast bezeichnet und mit den »Attraktivkugeln « E. v. Beneden's identisiert. Die Periplasten spielen nach meiner Darstellung die wichtigste Rolle bei der Zelltheilung, zu welcher sie zuerst Anlass geben. Zu demselben Resultate gelangte auch etwas später E. van Beneden, indem er dieselbe Bedeutung seinen »sphères attractives « zuschrieb. Schließlich hat auch Bover ein »Archoplasma « beschrieben, welches dem Periplaste entsprechen dürste, wenn wir genauer über dessen Verhältnis zum Kern und Centrosom belehrt würden. Die späteren Autoren, welche über » das Archoplasma « und Centrosomen berichten, haben zu deren näheren Kenntnis nur recht wenig beigetragen.

Was den Ursprung des Periplastes (Attraktivkugel) anbelangt, so habe ich zuerst nachgewiesen, dass dieses Gebilde mit dem Sperma in das Ei eindringt und zu dessen Theilung Anlass giebt. Dasselbe hat

¹ Vejnovský, Entwicklungsgeschichtliche Untersuchungen. Prag 4888—4892. Mit einem Atlas von 32 Tafeln.

unabhängig Bovern ausgesprochen. Über den Ursprung des Centrosoms habe ich Nachrichten mitgetheilt, die leider bisher wenig, wie die übrigen Angaben über die Reifung und Befruchtung des Rhynchelmisund Lumbricideneies berücksichtigt wurden, trotzdem in der angezogenen Arbeit schon Manches enthalten ist, was erst nach Jahren von anderen Seiten »als neu« entdeckt wurde 1.

Nach meiner Darstellung entsteht zu gewisser Zeit in dem Periplaste, und zwar durch Assimilation, ein neues Centralkügelchen, an dessen Peripherie neue Strahlen zu Stande kommen. Dieses Kügelchen, von mir Tochterperiplast genannt (Centrosoma, Boveri), theilt sich zu zwei neuen Elementen, welche wachsen, sich von einander entfernen, und zwischen ihnen entsteht die achromatische Spindel.

Diese Thatsachen habe ich in dem genannten Werke bei der Besprechung der Entstehung der ersten zwei Blastomeren von Rhynchelmis ausführlich besprochen und abgebildet.

Nach meiner Auffassung ist daher kein Unterschied zwischen der Attraktivkugel« und dem »Centrosoma«. Die erstere ist ursprünglich, das letztere entsteht nachträglich im Centrum derselben. Der Periplast ist immer in den Zellen vorhanden, nur meist in solchen Zuständen, dass es in gewöhnlichen Zellen schwierig ist denselben nachzuweisen. Erst zu gewissen Lebensperioden fängt er an deutlich zu werden, er wächst an der Peripherie des Zellkernes, und erst später legt sich in ihm ein neues Gebilde an, ein neues Kügelchen oder Centrosom, welches in dem freiliegenden Periplast central liegt (Blastomeren von Rhynchelmis); wenn aber der Periplast den Kern von allen Seiten umgiebt, dann ist das Centrosom seitlich gelegen.

Wenn die Deutung des hyalinen Höschens und des darin liegenden Kügelchens von Gordius Preslii richtig ist, so bieten uns die Hypodermiszellen der Gordiiden neue Belege für die Kenntnis der in Rede stehenden Zellbestandtheile. In dem hyalinen Höschen — dem Periplaste — von Gordius Vaeteri habe ich kein Centrosoma nachweisen können und glaube auch, dass es in diesem Stadium kaum vorhanden ist, zumal der Periplast selbst bisher nicht vollkommen entwickelt ist. Das Centrosoma erscheint erst später in einem bestimmten Alter der Zellen, in welchem z. B. die Hypodermiszellen von Gordius Preslii sich bereits befinden. In dem breiten von allen Seiten den Zellkern umgebenden Periplaste konnte das neue Gebilde — Centrosom — zu Stande kommen.

Es ist allerdings eine andere Frage, welche Bedeutung die besprochenen Gebilde in den gewöhnlichen, vielleicht ruhenden Zellen

<sup>1</sup> Vgl. z. B. DRIESCH, STRASSBURGER etc.

friedigend beantwortet werden:

- 1) durch Verfolgung einiger nach einander folgenden Entwicklungsstadien einer und derselben Gordiusart; dazu würden die Gordius Vaeteri und Preslii og mit hohem Cylinderepithel in der Hypodermis am geeignetsten sein;
- 2) empfehlenswerth wäre die Behandlung solcher Stadien mit der Flemming'schen Flüssigkeit oder Chromessigsäure, um sicherzustellen, ob die möglichen Vorgänge der Karyokinese zu der beschriebenen Zellstruktur in gewissem Zusammenhange stehen.

Einzellige Drüsen. Es handelt sich ferner um Beantwortung der Frage, welche physiologische Bedeutung haben die braunen Zellen in der Hypodermis von Gordius Vaeteri? Diese Frage ist leicht zu beantworten, wenn man findet, dass die braunen Zellen ihre Ausführungsöffnungen haben, und dass sie daher als einzellige Drüsen aufzufassen sind. Namentlich bei den braunen Faserzellen ist es leicht diese Thatsache sicherzustellen. Auf den meisten Querschnitten kann man finden, dass diese Fadenzellen an ihrem äußeren Ende zu einer hyalinen Ampulle anschwellen, welche zuerst elliptisch ist, sich bis zur Cuticula erstreckt und durch sie hindurch sich nach außen öffnet (Fig. 22, 30 a). Die Gestalt des äußeren Kanälchens ist recht mannigfaltig; meist ist es ein cylindrisches enges Röhrchen, in anderen Fällen kann es nochmals zu einem Exkretionsbläschen anschwellen, oder schließlich sich noch trichterförmig nach außen erweitern (Fig. 22 b).

Größere braune Drüsen scheinen mehrere Ausführungskanälchen zu besitzen und dürften also als »Siebdrüsen « funktioniren (Fig. 26).

In welchem Zusammenhange die großen braunen Drüsen mit der Bildung der Areolen stehen, kann ich aus dem einzigen Entwicklungsstadium nicht entscheiden. Sicher ist es nur, dass die äußere Cuticula in diesem Stadium noch glatt, fast ohne Areolen ist, höchstens dass bei starken Vergrößerungen an der unteren Cuticulassäche die Abdrücke einzelner Hypodermiszellen zum Vorschein kommen (Fig. 32).

Was die Verbreitung der einzelligen Drüsen in der Hypodermis der Gordien anbelangt, so habe ich sie auch bei Gordius Preslii of gefunden, allerdings aber nicht in solchen Verhältnissen und nicht so oft wie bei Gordius Vaeteri. Bei der erstgenannten Art fand ich sie an Längsschnitten durch einzelne Körperpartien der Bauchseite (Fig. 42 dr). Gewöhnliche Hypodermiszellen alterniren hier mit schlanken flaschenförmigen Gebilden, welche in dieser Gestalt den einzelligen Drüsen der Lumbriciden ähnlich sind. Mit dem engen halsartigen Kanälchen öffnen sie sich mittels eines winzigen Porus nach außen, wo sie mit verdickten

cuticularen Höschen versehen sind. Ihr Inhalt ist eine wasserklare Substanz, in der mir den Kern zu entdecken nicht gelang, sondern nur das oben besprochene Centrosom; es ist demnach wahrscheinlich, dass die einzelligen Drüsen aus den gewöhnlichen Epithelzellen nach dem Verluste der Kerne zu Stande kamen.

Die einzelligen Drusen funktioniren in der Hypodermis der Gordiiden nur in jugendlichen Stadien, zumal sie in den erwachsenen freilebenden Würmern sehr reducirt und spärlich sind. Die Ausfuhrkanälchen und äußeren Poren habe ich bereits früher bei Gordius tolosanus entdeckt 1, während später Camerano 2 derartige Drüsen -» cellule secretici modificate « — bei derselben Art sicherzustellen gelang. Die Ausführungskanälchen und Poren finde ich auch bei den parasitischen Männchen von Gordius pustulosus (Fig. 43d), wo bereits sowohl die sog. faserige Cuticula als auch die großen Areolen vorhanden sind. Hier stellt die Hypodermis eine außerordentlich dunne Lamelle dar, in welcher man nur recht schwierig die Kerne zu finden vermag. Es giebt keinen Unterschied zwischen einzelnen Zellen; aber nach dem Vorhandensein der Ausführungskanälchen, welche in den Areolen nach außen münden, darf man dafür halten, dass die ursprünglich hier vorhandenen einzelligen Drüsen degenerirten und nur ihre Ausfuhrkanälchen persistiren.

Aus der vorstehenden Darstellung geht bervor, dass die Hypodermis der jungen parasitischen Stadien von Gordius aus hohen, saftigen Zellen besteht. Das haben wir vornehmlich an Gordius Preslii of und Gordius Vaeteri Q nachgewiesen. v. Linstow<sup>3</sup> hat dasselbe in den parasitischen Stadien von Gordius tolosanus konstatirt und Camerano<sup>4</sup> bildet das kubische Hypodermisepithel bei den jungen Stadien von Gordius pustulosus ab.

Dagegen habe ich zuerst die ganz abgeplattete Hypodermis in dem erwachsenen Stadium von Gordius tolosanus hervorgehoben und Camerano hat sehr ausführlich nachgewiesen, dass in allen Körpertheilen die aus flachen Zellen bestehende Hypodermis vorhanden ist.

Und so gelangen wir zur Frage, wie es kommt, dass die Hypodermis der jungen Stadien als hohes Cylinderepithel vorkommt, während

¹ Vejdovský, Zur Morphologie der Gordiiden. Diese Zeitschr. Bd. XLIII. 4886.

 $<sup>^{2}</sup>$  Camerano, Ricerche interno alla anatomia ed istologia dei Gordii. Torino 4888.

<sup>&</sup>lt;sup>3</sup> Linstow, l. c.

CAMERANO, Atti Accad. Scienze. Torino 1892. Fig. 1, 2, 5.

nur plasmatische Schicht mit spärlichen Kernen erscheint?

Diese Frage wird beantwortet durch die Verfolgung der Entstehung der sog. faserigen Cuticula.

Äußere Cuticula. Diese äußerste Körperschicht ist auch bei den jungsten Stadien, wo die sog. faserige Cuticula noch nicht existirt, vorhanden. Von den von mir beobachteten Arten ist sie am dicksten bei Gordius Vaeteri, wo sie an Querschnitten als eine bräunliche. strukturlose, aus wenigstens zwei parallel an einander liegenden Schichten bestehende Lamelle erscheint. Von der Obersläche mit den stärksten Vergrößerungen beobachtet, zeigt sie eine ungemein feine doppelte Strichelung, in welcher die Linien sich beinahe unter 40° kreuzen (Fig. 32 c). Die ursprünglichen Zellkontouren treten ebenfalls sehr überzeugend an den leicht isolirbaren Cuticulartheilen hervor; es sind Zellabdrucke, die, sich nicht berührend, als die erste Spur der Areolen zu deuten sind. Die interareoläre Substanz zeigt keine Strichelung, aus welchem Grunde man schließen kann, dass die äußere Zellmembran der Hypodermiszellen von ungemein feinen, mit unseren besten optischen Mitteln nicht sichtbaren Poren wie ein Sieb durchbohrt ist, durch welche die Cuticularsubstanz von den Zellen ausgeschieden wird. Die äußere Cuticula verdient also nicht den Namen »homogene Cuticula«, mit welchem sie bisher bezeichnet wurde. Sie besteht eben so aus Fasern, wie die untere Schicht, nur sind dieselben äußerst fein, dass man sie leicht als solche übersieht.

Die untere Fläche der äußeren Cuticula von Gordius Vaeteri zeigt eine eigenthümliche, scharf lichtbrechende Körnelung, welche theils in bestimmten Linien angeordnet, theils unregelmäßig über der Oberfläche einzelner Zellen zerstreut ist. Die scheinbaren Körnehen gehören jedoch nicht der Cuticula an, sondern stellen die Abdrücke der Zellenfasern dar, aus denen die untere oder sogenannte faserige Cuticula entsteht.

»Faserige Cuticula.« Diese Schicht ist morphologisch verschieden von der äußeren Cuticula, wesshalb ich sie als Subcuticula weiterhin bezeichnen will. Unter diesem Namen darf man jedoch nicht die »Subcuticula« A. Schneiders's und seines Schülers Rohde's verstehen, indem die genannten Autoren mit diesem Namen nur die Hypodermis bezeichnen, welche Bezeichnung wohl als überslüssig zu verwerfen ist.

Die Subcuticula ist ein späteres Produkt der Hypodermis. So lange sie noch nicht entwickelt ist, erscheinen ihre Anfänge dicht unterhalb der eigentlichen Cuticula in Form von faserigen Wimpern (Fig. 34 f), welche die Cuticula mit den Zellen verbinden. An den oben erwähnten



von der Oberstäche betrachteten Abdrücken der Zellen in der Cuticula sieht man eine recht große Menge der kornförmigen Durchschnitte dieser Fasern, welche in regelmäßigen Reihen angeordnet sind (Fig. 32/). An Quer- und Längsschnitten erscheint die Faserung wie vertikal aus den Zellen ausgehende Wimpern (Fig. 23, 24, 25, 29, 30 f). Das beste Beispiel hierzu ist Gordius Vaeteri; hier ist die Verbindung der Fasern mit der Cuticula nicht intensiv, was am überzeugendsten die Schnittpartien beweisen, auf welchen sich die Cuticula ganz abspaltet; an solchen Bildern treten dann die Hypodermiszellen so hervor, als ob sie mit wirklichen Wimpern besetzt würden (Fig. 34 f).

Den Ursprung der Fasern zu bestimmen ist nicht schwierig; sie gehen aus den Hypodermiszellen hervor. Schwieriger dagegen ist, den näheren Bildungsmodus der Fasern anzugeben; entweder ist es eine aus dem Zellplasma ausgeschiedene und erstarrte, ursprünglich flüssige Substanz, oder es stellen die Fasern der Subcuticula einfache Auswüchse des Zellgerüstes vor.

Im ersteren Falle würde die Subcuticula gleichwerthig der äußeren Cuticula sein, für welche Ansicht man jedoch keine Gründe anführen kann.

Die andere Auffassung, nach welcher die Faserung der Subcuticula das modificirte Reticulum oder das sogenannte Spongioplasma vorstellt, hat viele Wahrscheinlichkeit für sich und zwar aus nachfolgenden Gründen:

- 4) Die Fasern, welche bei Gordius Vaeteri mit den braunen Zellen in Verbindung stehen, sind ebenfalls so braun gefärbt, wie das Reticulum dieser Drusen (vgl. Fig. 27—29).
- 2) Mit der Zunahme der faserigen Subcuticula nimmt die Höhe der Hypodermiszellen ab, welche schließlich ganz abgeplattet werden, wie die erwachsenen Gordien beweisen. Je höher die faserige Schicht ist, um so niedriger erscheint die Hypodermis. Die Fasern wachsen demnach auf Kosten des Zellreticulums. So lange die Hypodermiszellen dazu befähigt sind, so lange entwickeln sich die Fasern.
- 3) In ihren äußeren Eigenthümlichkeiten sind die Fasern der Subcuticula von einem anderen Charakter als die der äußeren Cuticula.

Hypodermis als Muskelepithel. Zuletzt ist meine Auffassung von der morphologischen Beschaffenheit der Subcuticula durch nachfolgende Auseinandersetzung der Hypodermis als Muskelepithel begründet.

Bekanntlich entbehren die Gordiiden wie die Nematoden der Ringmuskelschicht. Aber eben so interessant als überraschend ist die Erscheinung, dass diese Cirkularmuskelschicht bei Gordius durch die Hypodermis selbst ersetzt ist, welche demnach als Muskelepithel aufzufassen ist. Den Beweis von dem Vorhandensein der Muskelfasern in der Hypodermis der Gordien zu erbringen, ist ziemlich schwierig, obwohl schon Villor von solchen Fasern spricht und dieselben abbildet, aber als Nervenfibrillen deutet, welche mit dem Bauchstrange im Zusammenhange stehen sollen.

Diese Ringfasern sind ausgezeichnet in der Hypodermis des jungen Gordius Preslii entwickelt, nur muss man, um sie deutlich zu erkennen, streng vertikale Längsschnitte führen. An Querschnitten kann man nur kurze Abschnitte der Fasern verfolgen. Die Fasern sind ungemein fein, aber ihr Glanz und die Regelmäßigkeit ihrer Lage beseitigt jeden Zweifel von ihrem Vorhandensein. Die scharfen Umrisse der Fasern und vornehmlich, dass man im Darmepithel eben solche Fibrillen findet, wo sie allerdings weit deutlicher und im ganzen Verlaufe zu verfolgen sind, diese Charaktere beweisen, dass man es nicht mit Nervenelementen, sondern mit Muskelfasern zu thun hat.

An den erwähnten Längsschnitten erscheinen die Hypodermismuskelfasern folgendermaßen. An der Basis der Zellen erscheinen punktförmige, glänzende Querschnitte der Fasern, deren ich in jeder Zelle regelmäßig drei bis fünf gezählt habe (Fig. 47 m). Allerdings muss man in diesem Falle mit rein vertikalen Schnitten rechnen; an etwas schiefen Schnitten sind die Spuren der kontraktilen Fasern sehr undeutlich und man übersieht sie sehr leicht. Entscheiden kann ich nicht, ob sich die Fasern an der ganzen Peripherie des Körpers erstrecken; in den besprochenen Verhältnissen habe ich die Fasern nur an der Bauchseite der Hypodermis sichergestellt. An dünnen Flächenpräparaten verlaufen die Fäserchen parallel neben einander, doch kann man über ihre Struktur nichts ermitteln.

Historische Zusätze. Einige Autoren, wie Linstow und Campano, sind geneigt neben den beiden Cuticulae noch besondere Zwischenschichten zu unterscheiden. Der letztgenannte Autor unterscheidet nämlich:

- a) uno strato cuticolare esterno,
- b) uno straterello interrotto di sostanza granulosa,
- c) di uno strato fibrillare,
- d) di uno straterello interrotto, costituito di granulazioni, di quale portono i prolungamenti che attraversano gli strati fibrillari fino alla cuticola esterna,
  - e) di uno strato epidermico.

Es handelt sich also um die unter b und d angeführten granulirten Schichten, welche jedoch nicht in jedem Falle nachzuweisen sind;

sie sind jedenfalls als Resultat der Differenzirung einer einzigen zelligen Grundschicht, der Hypodermis zu deuten. Bei den erwechsenen Gordien kann die oberste Schicht der faserigen Cuticula eine körnige Beschaffenheit annehmen, wie ich sie auch bei Gordius pustulosus gefunden habe (Fig. 43 b). Die untere granulirte Schicht kommt hier aber nicht vor. An den Längsschnitten durch junge Gordius Preslii sieht man dagegen, dass diese untere granulirte Schicht nicht selbständig ist, sondern als eine deutliche Reihe von Körnchen in der äußersten Fläche der Hypodermiszellen zum Vorschein kommt (Fig. 47 z). Auch in Querschnitten tritt diese Körnchenschicht der Hypodermiszellen äußerst scharf hervor (Fig. 36, 37).

Es sind demnach nach wie vor die beiden Cuticularschichten und ihre Matrix — Hypodermis — als die eigentliche Körperumhtillung der Gordiiden zu unterscheiden.

Bezüglich der morphologischen Darstellung der Hypodermis als Matrix der Cuticula habe ich in meiner ersten Arbeit sämmtliche älteren Ansichten zusammengestellt und, wie ich glaube, zuerst auf den zelligen Bau der Hypodermis in verschiedenen Körpertheilen hingewiesen, welchen Gegenstand neuerdings Camerano und Michel ausführlich behandelt haben. Nun behauptet v. Linstow<sup>2</sup> ein Prioritätsrecht für sich, die zellige Struktur der Hypodermis zuerst erkannt zu haben. Dies ist unrichtig; Linstow bildet einen Theil des dünnwandigen Leibesschlauches in optischer Schichtung ab und will die großen, sechsseitigen Zellen als Hypodermiselemente deuten. Dem ist aber nicht so; in solcher Gestalt und Struktur der Kerne kommen die Hypodermiszellen der Gordiiden in keiner Körperregion vor. Die fraglichen, von Linstow gezeichneten Zellen gehören einzig und allein dem Peritoneum der Leibeshöhle an, wie man solche leicht ihrer scharfen Kontouren wegen an jedem Weibchen, welches die Eier abgelegt hat, bereits bei schwachen Vergrößerungen wahrnehmen kann.

# § 2. Entwicklung und Struktur der Längsmuskelschicht.

Über die Muskulatur des eigentlichen Larvenstadiums der Gordiiden wissen wir nichts; was der Epithelschicht vorangeht, aus welcher die Längsmuskeln des Leibesschlauches zu Stande kommen, müssen die künftigen Untersuchungen entscheiden. Derzeit handelt es sich nur um die Deutung von zwei Zellschichten, welche in jüngsten mir zur Disposition stehenden Entwicklungsstadien sich unterhalb der

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup> Michel, Compt. rend. Acad. Sc. Paris. Vol. CVIII. p. 4475.

<sup>&</sup>lt;sup>2</sup> v. Linstow, Über Entwickl. und Anatomie von Gordius tolosanus. Archiv für mikr. Anat. Bd. XXXIV. 1890.

muss. Bei den erwachsenen Gordien entsteht aus der einen Zellenlage die Längsmuskelschicht, die andere wird noch heute von den meisten Autoren als »Parenchym « oder »Zellgewebe « bezeichnet, während ich sie schon vor Jahren als echtes, die Leibeshöhle auskleidendes Peritoneum bezeichnet habe.

Die nachfolgende Darstellung beseitigt hoffentlich sämmtliche Zweifel darüber, in welchen Verhältnissen die erwähnten Zellschichten zu den übereinstimmenden Embryonalanlagen der übrigen bekannten Thiere, namentlich der Bilaterien stehen.

Das erwähnte jüngste Stadium, von welchem ich ausgehe, ist Gordius pustulosus of, in dessen Leibeshöhle ich noch keine Geschlechtsdrüsen, wenigstens in der mittleren Körperpartie, vorgefunden habe. Camerano bezeichnet dieses Stadium als »stadio filiforme«. Unter der äußerst schwachen, körnigen Hypodermis erstrecken sich zwei mesoblastische Zellschichten; die eine an die Hypodermis angrenzende ist das Muskelepithel (Fig. 45 m), die innere stellt die Anlage des Peritoneums (ms) dar.

Die Zellen des Muskelepithels sind noch niedrig, aus einem hyalinen Plasma bestehend und erkenntlich nach den ausgezogenen Kernen (j, j'). Die letzteren entstanden offenbar aus gewöhnlichen ovalen Kernen, die wohl in den noch jungeren Stadien vorkommen mussen 1. In weiterer Entwicklung verengen sich die meisten Kerne in der Mitte, und nur die Kernpole sind gleichmäßig angeschwollen (Fig. 46 mk). In dem klaren Plasma der Kerne sieht man ein zierliches Fasernetz, das Kernkörperchen fehlt überhaupt. Durch diese Gestalt und Struktur erinnern die Muskelkerne an die Kerne der Opalinen. Allerdings muss man immer bedenken, dass diese Art (Gordius pustulosus) nur im 90% igen Alkohol konservirt wurde. In dem älteren Stadium von Gordius Preslii, wo die Längsmuskelschicht bereits fast funktionsfähig vorliegt, finde ich das bisher nicht differenzirte Muskelepithel nur im hinteren Körper als verschieden hohe, zwischen die Hypodermis- und Peritonealzellen gestellte Zellen, deren Kerne sich intensiv roth färben (Fig. 54 mep). Weiter nach vorn differenzirt sich ein Theil des Plasmas zur kontraktilen Substanz, das übrige mit dem Kerne wird



<sup>&</sup>lt;sup>1</sup> In einer nach der Fertigstellung dieses Manuskriptes untersuchten Schnittserie eines älteren Stadiums mit Gonaden (abgebildet in Fig. 85) finde ich thatsächlich ein sehr niedriges Muskelepithel mit gewöhnlichen intensiv roth sich färbenden Kernen (ms). Das Epithel erstreckt sich nur an der Bauchseite, während seitlich und an der Rückenseite ein großzelliges Peritoneum die Leibeshöhle auskleidet (pt).

zum Sarkoplasma. Die Muskelzellen werden nach und nach höher, was namentlich für die Männchen von Gordius Preslii und pustulosus gilt, während bei den Weibchen der letztgenannten Art und den Männchen von Gordius aestivalis die Muskelzellen niedrig verbleiben. Bei den Weibchen von Gordius Preslii und Vaeteri sind die späteren Muskeln ebenfalls sehr hoch.

Kontraktile Substanz. Ehe ich auf die Schilderung der Entwicklungsgeschichte der Muskelfasern eingehen werde, erachte ich als zweckmäßig die Struktur der fertigen Leibesmuskulatur genauer zu erkennen. Es ist dies nothwendig einerseits Angesichts der neueren Mittheilungen über die Muskelfasern der Nematoden überhaupt und der Gordiiden insbesondere, andererseits wird dadurch die Bildungsweise der kontraktilen Platten wesentlich erleichtert.

Untersucht man die Leibesmuskulatur eines erwachsenen aber doch noch parasitischen Gordius Preslii an Querschnitten, so ist es zunächst nothwendig nur solche Schnitte zu berücksichtigen, welche die Längsmuskeln im strengsten Sinne des Wortes vertikal auf ihre Längsachse getroffen haben. Dann treten solche Bilder der Muskelplatten zu Gesicht, wie Fig. 72 veranschaulicht.

Die Muskelzellen sind sehr plattgedrückt, trotzdem aber tritt das Sarkoplasma (Marksubstanz) der ganzen Höhe nach als eine hyaline Substanz hervor, in welcher es mir, auch nach der nachträglichen Färbung mit Hämatoxylin, nicht gelang eine retikuläre oder irgend welche andere Struktur nachzuweisen. Im inneren Abschnitte sind die Zellen etwas erweitert, und hier liegen die Querschnitte der Muskelkerne. Der Wurm, aus welchem die angezogene Abbildung herkommt, war nicht gehörig konservirt, und daher ist die Struktur des Sarkoplasma etwas modificirt. An meinen alten Präparaten findet man aber das feinkörnige Sarkoplasma, wie ich es bereits in meiner ersten Arbeit hervorgehoben habe. Durch den weiten Innenraum, in welchem das Sarkoplasma die Muskelzellen erfüllt, unterscheidet sich der noch parasitisch lebende — wenn auch ganz entwickelte — Gordius von dem erwachsenen freilebenden Wurme, in dem, wie ich bereits früher mitgetheilt habe 1, das Serkoplasma nur als eine dunkle Linie erscheint.

Wichtiger ist nun die Struktur der kontraktilen Substanz. Dieselbe verläuft zu beiden Seiten jeder Zelle und umgiebt auch den oberen gegen die Leibeshöhle hin zugewandten Pol und bildet daher eine geschlossene, durch ihren Glanz sehr deutlich hervortretende Platte. In den seitlichen Nachbarzellen wiederholen sich nun dieselben

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup> Zur Morphologie der Gordiiden.

nen Muskelzelle (a) von links und rechts die Nachbarplatten (b) und (c) anlegen. Zwischen je zwei Platten der neben einander stehenden Muskelzellen zieht eine bereits mit schwachen Vergrößerungen deutliche dunkle Linie. Bei starken Vergrößerungen erkennt man aber, dass es ein hohler Raum ist, in welchem mir jedoch nicht gelang eine besondere Struktur zu erkennen (Fig. 69 (c)). Wenn die Schnitte nun streng vertikal geführt werden, so treten zwischen je zwei benachbarten Muskelplatten feine Querbrücken hervor, die der Reihe nach die Platten verbinden. Dadurch kommt eine Struktur zu Stande, welche auf eine alveoläre Zusammensetzung des Zwischenraumes zwischen je zwei Platten erinnert. In anderen Schnitten sieht man dagegen die erwähnten Querbrücken nicht (c) und die Nachbarplatten verlaufen frei neben einander.

Die Muskelplatten selbst sind wieder der Reihe nach eingeschnürt und bestehen daher aus glänzenden Körperchen, welche zuweilen auch durch schmale Brücken in der vertikalen Richtung verbunden sind (Fig. 71 k). Die beschriebene Struktur findet ihren Ausdruck auch an vertikalen Längsschnitten (Fig. 66). Jede Muskelplatte erscheint hier als eine dünne Lamelle mit einer Längs- und Querstreifung. Die Längslinien bezeichnen die Einschnürungen zwischen den Körperchen, die Querstreifung belehrt uns dagegen, dass die letzteren auch der Länge nach angeordnet sind und wohl in der letzten Instanz die eigentlichen Komponenten der kontraktilen Substanz vorstellen.

Fragt man sich nun nach der morphologischen Bedeutung dieser Komponenten, so wird man zunächst die Auffassung Bürschlis! berücksichtigen müssen, nach welchem jede kontraktile Platte in der Muskelzelle von Ascaris einer Wabenreihe entspricht. Daher würde ein jedes Muskelknötchen in der kontraktilen Platte von Gordius eine wohl modificirte Wabe der gewöhnlichen Muskelzelle vorstellen. Es lässt sich dies jedoch weder aus anderen Verhältnissen der Muskelplatten, noch aus der Entwicklungsgeschichte bestätigen. In Fig. 74 sieht man nämlich, dass die benachbarten zwei Muskelplatten nur im oberen Theile aus den erwähnten Muskelknötchen (k) bestehen, die also den Waben entsprechen sollten. In dem unteren Theile erscheinen sie dagegen als krümelige Lamellen ohne jede Spur der Einschnürungen. Es ist allerdings möglich, dass man es hier mit einem Kontraktions- beziehungsweise Dilatationszustande zu thun hat, aber in den

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup> BÜTSCHLI, Über den feineren Bau der kontraktilen Substanz bei Ascaris. LEUCKART'S Festschrift. 4892.

sich anlegenden Muskelplatten begegnet man denselben fast geraden Platten, wie wir weiter unten näher aus einander setzen werden.

Die Basis der Muskelzellen von Gordius Preslii in dem beschriebenen sowie in den jungeren Stadien entbehrt überhaupt der kontraktilen Substanz und ist daher — um sich mit Rohde auszudrücken - nach außen offen, d. h. das Sarkoplasma ist hier gegen die Hypodermiszellen mit bloßer Zellmembran begrenzt.

Noch deutlicher tritt die brückenartige Verbindung der Platten zwischen je zwei benachbarten Muskelzellen bei Gordius pustulosus hervor (Fig. 70). Die physiologische Bedeutung der gegenseitigen Verbindung zwischen je zwei Muskelplatten liegt auf der Hand; der Muskelschlauch wird dadurch fester und es ist bekannt, wie schwierig einzelne Muskelfasern der Gordiiden zu isoliren sind. Mir gelang es niemals eine solche Faser auszupräpariren, während vor Jahren nur Bürschli dies nach langen Bemühungen gelingen sollte. Der Leibesschlauch der Gordiiden vermag nur in jugendlichen Stadien durchzubrechen, wobei nicht nur die feinen Cuticulae und Hypodermis, sondern auch die Muskulatur betheiligt wird. In der letzteren geht nun die Spaltung nicht zwischen je zwei Muskelzellen vor sich, sondern durch das Sarkoplasma, welches, wie wir bald erkennen werden, zu dieser Zeit noch nicht an der inneren Peripherie sich zur kontraktilen Substanz modificirt hat.

Von den neuerdings erschienenen Arbeiten über die Muskulatur von Gordius hat nur Rohde die Struktur der Muskelzellen annäherungsweise richtig erkannt, wenn auch seine Abbildungen allzu schematisch gehalten sind 1. Von den Verbindungsfasern zwischen je zwei benachbarten Muskelplatten macht er keine Erwähnung, obwohl dieselben an seinen photographischen Aufnahmen an einigen Stellen ganz deutlich hervortreten.

Dagegen versucht VILLOT<sup>2</sup> seine alten Ansichten über das Perimysium der Muskelzellen aufrecht zu erhalten und begleitet diese seine Angaben mit einigen phantasiereichen Abbildungen.

Die Angaben v. Linstow's sind mir ganz unverständlich.

Bildung der kontraktilen Substanz. Die erste Anlage der kontraktilen Platten habe ich bei einem jungen Männchen von Gordius pustulosus ermittelt. Die oben erwähnten Muskelzellen mit den verlängerten Kernen erheben sich höher gegen die Leibeshöhle, behalten aber nach wie vor ihren epithelialen Charakter, nur sind die Kerne im inneren Pole gelegen wie bei den entwickelten Muskeln. An der

44

<sup>1</sup> ROHDE, Giebt es Holomyarier? Sitzungsber, preuß. Akad. Wissensch. 1894. - Ferner: Muskel und Nerv. Schneider's Beiträge. 1892. <sup>2</sup> VILLOT, l. c. Zeitschrift f. wissensch. Zoologie. LVII. Bd.

Basis dieser Zellen erscheinen nun rechts und links äußerst feine, aber durch den Glanz leicht erkennbare Lamellen, die etwa bis zur Hälfte der Zelle reichen, weiter nach innen folgt nur die gewöhnliche Zellmembran. Schon während dieser Anlage treten die Verbindungsbrücken hervor, während die Zusammensetzung der Lamellen aus verdickten und eingeschnürten Partikeln nicht nachweisbar ist.

Die beschriebenen Anlagen der kontraktilen Substanz erweitern sich nach und nach zum inneren Pole der Muskelzellen, und man sieht ein solches fortgeschrittenes Stadium im Weibchen von Gordius Preslii in Fig. 62 bei schwächerer (Zeiss E), in Fig. 63 bei homogener Immersion dargestellt. Die Strukturverhältnisse sind dieselben wie im vorigen Stadium, die Zellmembranen sind nur am innersten Abschnitte der Zellen erhalten, wo auch der Kern liegt. Dieser kernführende Abschnitt dürfte dem sog. Markbeutel der Muskelzelle von Ascaris entsprechen.

Ähnliches Stadium der Bildung der kontraktilen Substanz von Gordius pustulosus ist in Fig. 55 u. 56 bei schwächerer, in Fig. 58 u. 59 bei starker Vergrößerung dargestellt. Überall tritt die Verbindung der benachbarten Muskelplatten durch zahlreiche Bälkchen hervor.

Schließlich erreichen die Platten den innersten Pol der Muskelzellen, und diese Zustände sind in Fig. 57 von Gordius pustulosus, weiter in Fig. 65 vom Männchen von Gordius Preslii bei sehr starken Vergrößerungen dargestellt. Der Unterschied zwischen beiden Arten ist auffallend; bei der letztgenannten Art sind die Lamellen sehr angenähert, so dass es scheint, als ob sie aus einer einzigen der Länge nach eingeschnürten Faser bestehen. Günstigere Präparate (Fig. 68) beweisen dagegen, dass die Struktur der Muskelplatten dieselbe ist wie bei Gordius pustulosus (Fig. 57), wo aber die Platten nicht gleichmäßig angeschwollen, beziehungsweise kontrahirt erscheinen, in Folge dessen die intercellulären, durch die Bälkchen verursachten Waben von verschiedener Größe sind.

Andererseits sieht man auch den Unterschied zwischen den Muskelplatten von Gordius Preslii  $\sigma$  und  $\varphi$  (vgl. Fig. 65 und 62), in welcher Hinsicht daher die Geschlechter dimorph erscheinen.

Die horizontalen Längsschnitte durch den Muskelschlauch belehren uns von der Beschaffenheit der in der Längsachse durchgeschnittenen Muskelplatten (Fig. 60, 64).

Die Verhältnisse sind hier dieselben wie in den Querschnitten; die Muskelplatten je zwei benachbarter Zellen sind der Länge nach ebenfalls mit den Querbälkchen verbunden, die dadurch entstandenen intercellulären Waben sind bald gleich (Fig. 60), bald alterniren die

großen angeschwollenen Räume mit den kleineren (Fig. 61). Die Kerne (k) alterniren mit den Muskelplatten.

Durch sehr niedrige Platten ist Gordius aestivalis ( $\sigma$ ) charakterisirt.

Die fertigen, gegen das somatische Peritoneum geschlossenen Muskellamellen findet man in den parasitischen im Frühjahre gesammelten Gordius Preslii; zwischen den vollkommen gebildeten Muskelzellen trifft man auch solche, in denen die Platten von links und rechts gegen den Mittelpunkt an einander genähert sind, bisher aber nicht verschmelzen; es sind offenbar die letzten Entwicklungsstadien der Muskellamellen.

Die Muskellamellen von Gordius Vaeteri (Q) sind von derselben Höhe wie die Hypodermis (in dem oben besprochenen Jugendstadium) und bestehen aus regelmäßigen, gleich großen intercellulären Waben.

Die Muskellamellen sind bei den erwachsenen Gordien bündelartig gruppirt, was namentlich bei Gordius tolosanus hervortritt; die Lamellen sind nämlich so dicht neben einander gestellt, dass es scheint, als ob sie auf Kosten des Sarkoplasma einer Zelle zu Stande kamen und die letztere ganz erfüllten. Dies ist nicht selten um so auffallender, als zwischen einzelnen dicht an einander liegenden Lamellen die Kerne nicht nachweisbar sind. Bei jungen Gordius Preslii of erklärt sich uns diese Bildung der Muskelbündel. Einzelne Nachbarzellen reihen sich nämlich dicht an einander, ihr Sarkoplasma wird ganz verdrängt, die Kerne bestehen zwar Anfangs zwischen den Lamellen, um schließlich ganz zu Grunde zu gehen (Fig. 67, 68 k).

Sarkoplasma und Kern. Das Plasma der Muskelzellen sämmtlicher untersuchten Arten erscheint nach der erwähnten Konservirungsmethode in der Chromsäure und dem 90% igen Alkohol und nach der Färbung mit Pikrokarmin als eine durchaus homogene, strukturlose Substanz; wären hier die Kerne nicht vorhanden, so müsste man dafür halten, — namentlich bei den Arten, wo die Muskellamellen bündelartig angeordnet sind, — dass zwischen den letzteren hohle Räume persistiren. Sämmtliche Abbildungen (Fig. 55—72) zeigen dieselben Strukturverhältnisse des Sarkoplasma und auch die nachträgliche Färbung mit Hämatoxylin veränderte an der Sache nichts. Nur bei Gordius Vae teri erschienen nach der Hämatoxylinfärbung ganz andere Strukturverhältnisse des Sarkoplasmas. Nach der Färbung mit Pikrokarmin finde ich das letztere eben so hyalin und scheinbar strukturlos, wie bei Gordius Preslii etc.; mit Hämatoxylin behandelt erscheint aber die früher homogene Substanz aus hellen Alveolen bestehend,

eines feinkörnigen Plasma gelagert sind (Fig. 73).

Die stark verlängerten Kerne der Muskelzellen sind nach dem Grade der Degeneration mehr oder weniger angeschwollen oder zusammengedrückt und zeichnen sich durch die bekannte enorme Länge aus (Fig.  $47\,k$ ). Sie liegen meist in dem inneren Abschnitte der Muskelzellen, können aber auch unregelmäßig in verschiedenem Niveau (wie z. B. bei Gordius Preslii  $\circlearrowleft$ ) liegen. Die färbbare Substanz ist an der Peripherie der Kerne gelagert, während das Innere von einer hyalinen Substanz eingenommen ist. In Folge dessen erscheinen die Kerne an Querschnitten wie durchgeschnittene Röhrchen.

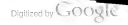
# § 3. Die Leibeshöhle und der Begriff des »Parenchyms« und »Zellgewebes«.

In den jungen parasitischen Stadien der beobachteten Arten ist die eigentliche Leibeshöhle oder das Cölom vorhanden und ihre Verhältnisse unterliegen gewissen Modifikationen

- 4) nach dem Entwicklungszustande der Geschlechtsdrüsen, sowohl der Männchen als Weibchen, und
- 2) nach der Körperregion, aus welcher man den betreffenden Schnitt untersucht. In der vordersten und hintersten Körperregion sind offenbar die Cölomverhältnisse modificirt, wesshalb es für die allgemeinen Betrachtungen nicht rathsam ist von der Darstellung derselben auszugehen.

Eine geräumige Leibeshöhle erkannte ich bei dem jüngsten Stadium von Gordius pustulosus of, dessen Geschlechtsdrüsen in der Körpermitte nicht entwickelt waren (Fig. 79). Das Muskelepithel (ms) ist hier mit flachen Mesoblastzellen bedeckt, welche durch runde, intensiver sich färbende Kerne sich von der Muskelzelle unterscheiden. Es ist also die somatische Peritoneallamelle (pts). Die Zellen sind groß und gerade nicht (namentlich auf der Rückenseite) zahlreich, so dass sie eher als eine die Muskelschicht bedeckende Bindegewebsschicht erscheinen, wie besonders die Längsschnitte durch den ganzen Körper beweisen (Fig. 45 ms, Fig. 46 pts).

Die Querschnitte durch dasselbe Entwicklungsstadium weiter nach vorn zeigen aber, dass die Zellbedeckung viel dichter ist, aus zahlreicheren Zellen besteht, welche zu einer Epithelschicht angeordnet sind. Namentlich die Körperseiten sind durch dieses hohe Peritoneum ausgezeichnet, welches nach der Rücken- und Bauchseite dagegen etwas niedriger erscheint. Dies ist also, wie gesagt, das somatische Peritoneum, das splanchnische ist nicht vorhanden. Der Darmkanal entbehrt über-



haupt der äußeren Bedeckung (Fig. 79 d), nur in der medialen oberen Linie verbinden sich zwei Lamellen, welche von der rechten und linken somatischen Peritoneallamelle ausgehen und ein Mesenterium vorstellen (mt). Dadurch zerfällt das Gölom in eine größere obere und in eine untere Höhle; in der letzteren verläuft der Darmkanal (d).

Die besagten Mesenterien weichen gewissermaßen von der Anordnung der gewöhnlichen Mesenterien ab, welche wir bei den etwas älteren Stadien von Gordius Preslii besprechen werden; hier aber muss man berücksichtigen, dass der beschriebene Gordius pustulosus der Geschlechtsröhren entbehrte, was wohl die Anordnung der Mesenterien bedingen kann.

Aber die eben geschilderte Organisation der Leibeshöhle bei dem jungsten mir zu Gebote stehenden Stadium zeigt sehr überzeugend, dass man es bei Gordiiden mit der echten Leibeshöhle zu thun hat, auch wenn kein Darmperitoneum vorhanden ist, dass somit die epitheliale Bedeckung der Muskelschicht ursprünglicher ist, als die Zellen, welche in gewissen Körperregionen und zu gewissen Zeiten als das sogenannte Parenchym oder das Zellgewebe die Leibeshöhle erfüllen.

Polarität der Peritonealzellen. In Fig. 80 ist ein Theil der Leibeswand mit Hypodermis (hp), Muskulatur (m) und dem somatischen Peritoneum dargestellt. Die Zellen des letzteren schönen Epithels sind auffallend durch große ovale Kerne, in denen man aber weder ein Kerngertist noch ein Kernkörperchen findet. Dagegen tritt hier die chromatische Substanz in reichlicher Menge hervor und zwar an dem, gegen das Centrum des Körpers gerichteten Pole. Besondere Differenzirung in dieser Substanz ist schwierig nachzuweisen, nur in einigen Zellen scheint die Substanz an feine Schleisen gebunden zu sein. Die angezogene Abbildung ist aus dem Körperschlauche von Gordius pustulosus (Q) entnommen, welcher, wie gesagt, im 90% igen Alkohol konservirt wurde. Dadurch ist gewiss die beschriebene Kernstruktur hervorgerufen. Bei den von mir in Chromsäure konservirten Gordius Preslii etc. findet man nichts von dieser auffallenden Anordnung der chromatischen Substanz. Gewiss aber ist dadurch die centrade Orientirung der Peritonealzellen ausgeprägt.

Leibeshöhle der vorderen Körperregion. Wir wollen jetzt die einzelnen Körperregionen in Bezug auf die Gestaltung der Leibeshöhle eingehender besprechen und wählen dazu in erster Reihe den vorderen Körperpol. Hier ist die Leibeshöhle sehr reducirt, da hier zunächst der angeschwollene Anfangstheil des Darmkanals, ferner die Bauchstranganschwellung und die oben erwähnte braune Drüse vorhanden ist (vgl. die Querschnitte von Gordius pustulosus Fig. 14, 15, 16).

Mesoblastzellen sich direkt anlegen. Dieselben sind aber nicht unregelmäßig angeordnet; sie wiederholen sich schichtenweise und koncentrisch von der Hypodermis nach innen. Vergleichen wir in dieser Hinsicht einige nach einander folgende Querschnitte. In Fig. 44 sieht man unterhalb der Hypodermis eine ziemlich dicke kleinzellige Schicht (pr), die wir erst später berücksichtigen werden. Dieselbe ist nach innen mit einem großzelligen Epithel (p.ts), dessen große ovale Kerne aus dem hvalinen Plasma sehr schön hervortreten. Eine aus etwas kleineren Zellen bestehende Epithelschicht bedeckt die Bauchstrangslappen und die Speiseröhre (pt.p). Das ist also eine Fortsetzung des Peritoneums und dürfte in diesem Falle als splanchnisches Blatt bezeichnet werden. Zwischen beiden Lamellen befindet sich ein enger, spaltförmiger zellenloser Raum (c) und dies ist der Rest der Leibeshöhle, welche an den nachfolgenden Schnitten von den Abkömmlingen der Epithelschichten ausgefüllt ist. Wir sehen nämlich in Fig. 45 wieder ein somatisches (pt.s) und ein splanchnisches (pt.p) Peritonealblatt, die zwischen ihnen befindliche Leibeshöhle ist aber von den Lymphoidzellen (1) ausgefüllt. Je mehr nun nach hinten, um so zahlreicher und kleiner sind die letzteren und können ebenfalls wie die Peritonealschichten lamellenweise angeordnet sein; dies ist in Fig. 16 veranschaulicht (e).

Auf diese Weise erklärt man sich leicht die dicht gruppirten polygonalen Zellen im vorderen Körpertheile der erwachsenen Gordien, die man als Parenchym bezeichnet, welches wohl aus den ursprünglich freien, ellipsoiden oder runden Zellen entstanden ist.

Hypodermales Parenchym. Das in seinem Ursprunge erkannte Zellgewebe muss man aber unterscheiden von dem eigentlichen Parenchym, wie es sich in der vordersten Körperpartie auf zwei bis vier Schnitten wiederholt. Hier findet man nämlich weder die großzelligen Peritoneallamellen, noch irgend eine Leibeshöhle. Der Raum zwischen dem Anfangstheil des Darmkanales und der Hypodermis ist einfach erfüllt von einem kleinzelligen Bindegewebe, welches ich als Parenchym bezeichnen will (Fig. 43 pr). Dieses Parenchym zieht weiter nach hinten längs der Hypodermis (Fig. 14 pr), während der übrige Raum vom mesoblastischen Peritoneum eingenommen wird. Fragt man sich nach dem Ursprunge dieses Bindegewebes, so wird man nach der sorgfältigen Untersuchung bald zur Überzeugung gelangen, dass das Gewebe durch die Proliferation der Hypodermiszellen entstanden ist. Der erste Schnitt (Fig. 12) durch die eigentliche Hypodermis zeigt nämlich, dass von den Zellen dieser Schicht zahlreiche Produkte derselben radienartig in die primäre Leibeshöhle eingreifen  $\langle p \rangle$  und weiter nach hinten dieselbe ganz erfüllen. So entsteht das härtere Terminalende des Gordienkörpers oder die sogenannte Calotte.

Dieses eigentliche Parenchym kommt in gleichen Verhältnissen bei Gordius Vaeteri und Preslii und auch in erwachsenen freilebenden Gordius tolosanus vor; ich habe es bekanntlich in meiner ersten Arbeit als modificirtes »Zellgewebe« gedeutet 1.

Die Leibeshöhle im hintersten Körpertheile ist bereits bei den jüngsten untersuchten Stadien mit dem Zellgewebe gänzlich erfüllt, so dass ich über deren ursprüngliche Gestaltsverhältnisse nichts zu sagen weiß. Man darf aber mit Recht annehmen, dass die Entstehung des Zellgewebes in dieser Region dieselbe ist, wie in der vorderen Körperregion, und dies aus zwei Gründen:

- 1) In meiner ersten Arbeit habe ich mit besonderem Nachdruck hervorgehoben, dass das somatische Peritonealepithel der hinteren Region auch in erwachsenen Würmern durch die Größe seiner Elemente auffallend ist und dadurch sich von den übrigen Zellen des Zellgewebes unterscheidet.
  - 2) Dass nun die Zellen des Zellgewebes ursprünglich aus Lymphoidzellen entstanden sind, beweist das nachfolgende Experiment. Ich versuchte die im hinteren Körpertheile dicht gruppirten Zellen zu isoliren. Nach der Durchschneidung des Körpers eines noch parasitischen, aber geschlechtlich bereits vollkommen reifen Gordius Preslii presste ich sowohl die Spermatozoen aus den Samenleitern, als auch das Zellgewebe auf einen Objektträger heraus, nachher behandelte ich den Inhalt mit Osmium, Alkohol und Pikrokarmin und fand, dass die in der Leibeshöhle als »Parenchym« zusammengedrängten Zellen auf den so hergestellten Präparaten als schöne amöbenförmige Körperchen mit Pseudopodien hervortraten.

Es ist desshalb sicher, dass das Zellgewebe aus den ursprünglichen Lymphoidzellen besteht, wesshalb ich es als überstüssig betrachte die sonderbaren Ansichten Villor's zu berücksichtigen <sup>2</sup>.

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup> Vgl. Zur Morphologie der Gordiiden (l. c.). Fig. 83, 34, 85 gm.

<sup>&</sup>lt;sup>2</sup> Ich habe mich bereits in meiner letzten Arbeit (diese Zeitschr. XLVI. 2. 4888) über die Angaben des genannten Herrn sehr scharf aussprechen müssen. Nichtsdestoweniger wiederholt er auch neuerdings seine alten Phrasen (sit venia verbo!). Um z. B. auf die Argumente, mit welchen er seine Vorstellung von der Leibeshöhle unterstützt, hinzuweisen, will ich nur ein Citat aus seiner Ietzten Publikation (Evolution des Gordiens. Ann. Sc. nat., 4894, p. 359) anführen: »Le mesoderm, qui, ainsi que je l'ai déjà dit, représente la partie périphérique de l'endoderme, n'est encore constitué au debut du développement larvaire que par des cellules embryonnaires. Ces cellules, qui sont fort petites et peu nombreuses chez l'embryon, prolifèrent beaucoups chez la larve et y prennent un rapide accroissement. Leur paroi s'épaissit;

Leibeshöhle der mittleren Körperregion. Die Leibeshöhle der jungen parasitischen Stadien, bei denen die Gonaden bereits angelegt erscheinen, ist durch diese Organe sehr modificirt, eben so wie die das Cölom auskleidenden Peritonealschichten. Wie sich das Peritonealepithel und die Mesenterien zu den Geschlechtsorganen der erwachsenen Weibchen verhalten, habe ich schon in meinen ersten zwei Arbeiten aus einander gesetzt. Trotz einiger Opposition von Seiten Villor's und Linstow's gegen meine Darstellung wird meine Auffassung durch das Studium der jungen Weibchen bestätigt und werde ich auf diesen Gegenstand bei der Besprechung der weiblichen Geschlechtsorgane zurückkommen.

An dieser Stelle will ich nur bemerken, dass das splanehnische Peritoneum durch die mächtig wuchernden Eierstöcke an das somatische Blatt verdrängt wird (Fig. 95 sm, sp), so dass die eigentliche Leibeshöhle ganz verschwindet und man leicht zu der Ansicht verführt werden kann, dass das somatische Peritoneum aus zwei Zellschichten gebildet wird.

Andererseits ist das Vorkommen von vier Längskanälen zwischen der Muskelschicht und der Somstopleura bemerkenswerth, die ich bei zwei jungen Weibchen von Gordius pustulosus angetroffen und in Fig. 94 und 95 abgebildet habe. Es giebt zwei ventrale (prl und  $prl^2)$ , sowie zwei dorsale  $(prl^3, prl^4)$  derartige Röhren, denen man an den Schnittserien begegnet. Meiner Ansicht nach entstanden dieselben durch die Abspaltung des somatischen Peritoneums von der Muskelschicht und zwar in Folge der durch die Wucherung der Geschlechtsdrüsen stattfindenden Spannung. Eine besondere physiologische Funktion kann man ihnen kaum zuschreiben.

Schwieriger ist es bei erwachsenen Männchen die Leibeshöhle und die modificirten Peritonealschichten nachzuweisen; hier sind nämlich sämmtliche Räume des Cöloms ziemlich früh mit Mesoblastelementen erfüllt. Das Studium der jungen Männchen zeigt aber, dass kein Unterschied zwischen beiden Geschlechtern ist; bei den ersteren verschwindet nämlich die Leibeshöhle rascher in Folge der Vermehrung

leur contenu se charge d'eléments graisseux; et leur noyau passe à l'état granuleux. En se multipliant, ces cellules ce pressent les unes contre les autres et forment une masse compacte (Zellkörper), qui occupe tout l'espace compris entre le système nerveux et l'intestin. La cavité primitive du corps de l'embryon (Blastocoele) est dès lors complètement obliterée. Les cellules embryonnaires de la périphérie du mesoderme se transforment en myoblastes et constituent par leur ensemble la couche musculaire (muscle cylindrique).« Und so geht es weiter. Diese Probe, glaube ich, entledigt mich der Pflicht die Angaben Villor's zu besprechen und überhaupt mich mit ihnen zu befassen. der Mesoblastelemente, welche dieselbe epitheliale Anordnung nach der Richtung der Organe, welche sie umgeben, wiederholen. Es sind vornehmlich die männlichen Gonaden, um welche sich rings die Mesoblastzellen röhrenartig (Fig. 96 a) anordnen; auf diese Röhren legt sich wieder eine neue Epithelschicht (Fig. 96 b), die also das Cölom von der inneren Fläche auskleidet, als Splanchnopleura zum Bauchstrange hinzieht und sich an die Mesenteriallamelle (ms) anschließt. Da nun die Leibesmuskelschicht von normalem somatischem Peritoneum (c) bedeckt ist, so ist durch diese Lamellen eine zwar nicht voluminöse, aber doch leicht nachweisbare Leibeshöhle ausgekleidet (lh).

In anderen Schnitten erscheinen die Mesoblastzellen weit zahlreicher entwickelt, die sich somit von Neuem an die bereits vorhandenen Schichten anlegen und so erfüllen sich die Höhlungen und es bleibt jederseits nur ein enger Spalt zwischen den Mesoblastlamellen als Rest des früher geräumigen Cöloms zurtick. In Fig. 97 sind diese Verhältnisse dargestellt; das somatische Peritoneum (c) besteht aus größeren Epithelzellen als das splanchnische (b), welches wie in Fig. 96 die Gonadenröhre (a) bedeckt. Zwischen dem somatischen und splanchnischen Blatte hat sich nun eine neue Zellreihe (d) eingeschoben, deren Elemente aber nicht so regelmäßig epithelartig angeordnet und offenbar als Lymphoidzellen zu betrachten sind. Sie erfüllen bisher nur den dorsalen Theil der Leibeshöhle, während der ventrale Theil (lh) als ein spaltartiger Raum persistirt. Schließlich erfüllt sich auch diese spaltförmige Höhlung und man findet keine Spur des Cöloms; es scheint dann, dass die Leibeshöhle durch das sogenannte Parenchym vertreten ist, namentlich wenn man die schichtenweise Anordnung der Lamellen nicht berticksichtigt (Fig. 98). So erscheint es in der Leibeshöhle der erwachsenen Gordien und ich habe diese lamellenartige Anordnung der Mesoblastelemente bei Gordius tolosanus in einer früheren Arbeit veranschaulicht 1. Die Längsschnitte durch das vermeintliche Parenchym beweisen schließlich, dass die Zellen ziemlich lose an und neben einander liegen, wie Fig. 82 veranschaulicht.

Ausführlichere Darstellung des Epithelverlaufes auf der Oberfläche der Gonade, sowie das Verhältnis der Mesenterien zu diesen Peritonealhüllen werden wir weiter unten aus einander setzen.

Jedenfalls aber müssen nach dieser Darstellung sämmtliche Einwände und Zweifel über die Existenz der echten Leibeshöhle bei Gordiiden aufhören.

Rückenkanal. Bei den Weibchen der erwachsenen Würmer fand

<sup>1</sup> Vgl. Zur Morphologie der Gordiiden. Fig. 36.

erwachsenen Männchen nicht vorkommt. Die Entwicklungsgeschichte lehrt nun, dass der Rückenkanal nichts Anderes ist als ein Theil der Leibeshöhle, welcher dadurch zu Stande kommt, dass sich das Mesenterium nach links und rechts spaltet und mit der peritonealen Somatopleura in Verbindung tritt. In jugendlichen Stadien kommt der Rückenkanal bei beiden Geschlechtern vor, nur wird er bei den Männchen einiger Arten etwas reducirt, indem sich dessen Lumen bald mit neuen Mesoblastzellen erfüllt. So finde ich es bei dem jungen Männchen von Gordius Preslii. In den Männchen von Gordius pustulosus (Fig. 85 rc) und Gordius aestivalis befindet sich zwischen dem dorsalen Peritoneum (pt) und der Gonadenwandung eine weite Leibeshöhle, die durch Bindegewebszellen (ba) nach rechts und links in drei Abschnitte getheilt ist, von denen der mittlere dem Rückenkanal entspricht. Und dasselbe wiederholt sich auch bei den jungen Weibchen von Gordius pustulosus (Fig. 94, 95 rc), wo der Rückenkanal einen recht geräumigen Theil der Leibeshöhle vorstellt, welche ebenfalls von Bindegewebsfasern durchsetzt ist (Fig. 94, 95 bd), so dass es scheint, als ob da wenigstens vier Längskanäle verliefen. In reiferen Weibchen, wo die Eierstöcke bereits entwickelte Eier enthalten, ist der einzige Rückenkanal ziemlich reducirt (Fig. 404 rc).

Die Periintestinalhöhle ist in beiden Geschlechtern in jugendlichen Stadien sehr gut entwickelt und nach allen Gestaltsverhältnissen entspricht sie der primären Leibeshöhle. Sie ist von rechts und links mit Mesenterien begrenzt und an ihrer Basis verläuft der Darmkanal. In den mir zu Gebote stehenden Stadien habe ich keinen Inhalt darin gefunden, so dass ich kaum im Stande bin, die von Villor mitgetheilten Angaben als glaubwürdig anzunehmen. Hier soll nämlich »das Parenchym« einer fettigen Degeneration anheimfallen, welchen Process er auch neuerdings in Fig. 40 und 44 (Évolution des Gordiens 1894) abbildet. Mir ist nichts von solchem fettig degenerirenden Parenchym bekannt. Oder handelt es sich in den angezogenen Abbildungen um die »braune Druse«, welche eben in der primitiven Leibeshöhle liegt? Um diese Angaben des genannten Autors mit den meinigen in Einklang zu bringen, müssten sowohl die Mittheilungen bestimmter ausgesprochen, als auch die Abbildungen deutlicher ausgeführt werden. Meiner Ansicht nach sind aber die Präparate des Herrn VILLOT für die wissenschaftliche Verwerthung ungenügend; die neueren Abbildungen, mit welchen Villor seine Auffassungen begleitet, unterstützen mich in dieser Ansicht.



In welchen genetischen Verhältnissen sich das Nervensystem der Gordiidenlarven zu dem definitiven Nervensystem der fadenförmigen parasitischen und freilebenden Würmer befindet, darüber kann man heute nichts sagen. Meiner Ansicht nach legt sich das definitive Nervensystem unabhängig von dem larvalen an, denn es ist sicher, dass sich in den fadenförmigen Gordiusstadien das Nervensystem sehr spät anlegt und dass es ziemlich weit von dem Terminalende, wo wir den Rest des Larvenkörpers angetroffen haben, anfängt. In dem dünnen, 12 cm langen Gordius pustulosus finde ich, dass er fast in der ganzen hinteren Körperhälfte des Bauchstranges entbehrt; seine Hypodermis in der Mediallinie der Bauchseite ist in derselben Höhe wie zu beiden Körperseiten und nach innen mit dem Muskelepithel bedeckt, in welchem eben so keine Differenzirung zu Muskelfasern stattfindet.

Erst die etwa von der Körpermitte nach vorn fortschreitenden Schnitte zeigen die Anlagen des Bauchstranges, welcher einzig und allein durch die Hypodermisverdickung entsteht. Zwei oder drei Zellen in der Mediallinie der Bauchseite schwellen Anfangs unmerklich, später deutlicher an (Fig. 54, 52 bs), erheben sich über die Nachbarzellen und berühren so den dicht dem Muskelepithel anliegenden Darmkanal (d). Von der paarigen Anlage des Bauchstranges kann man nur dann reden, wenn man zwei verdickte Hypodermiszellen an Querschnitten antrifft (Fig. 52), was aber ziemlich selten ist; da die Schnitte mit drei Zellen (Fig. 54) weit öfters vorkommen, so wird man die Bauchstrangsanlage der Gordiiden eher als unpaarig bezeichnen müssen. Die Hypodermisverdickung schreitet dann ununterbrochen bis zur Stelle fort, wo sich das sogenannte Gehirnganglion, oder besser, die Bauchstranganschwellung vorfindet.

In der verdickten Hypodermis gelang es mir einige Mal kinetische Kerntheilungen zu finden (Fig. 52), aus welcher Thatsache hervorgeht, dass sich die Zellen schneller vermehren als in der Nachbarhypodermis. Je weiter nach vorn, desto deutlicher ist die Hypodermisverdickung, welche sich dann über die innere Fläche des Epithels erhebt (Fig. 50 bs), mit diesem allerdings aber noch zusammenhängt. Im Ganzen sind es aber nur wenige Zellen, aus welchen der junge Bauchstrang besteht. Die ungenügende Konservirung des Gordius pustulosus (im 90%/oigen Alkohol) hat jedenfalls verschuldet, dass ich in dem oberen Theile der Querschnitte regelmäßig nur drei undeutlich hervortretende Kerne gefunden habe, während der basale Theil des Bauchstranges aus einem Plasma besteht, über dessen Struktur man nichts Bestimmtes sagen kann.

renzirung seiner Elemente befindlichen Bauchstrange habe ich in meinem Materiale nicht gefunden, welche Lücke also durch künftige Untersuchungen auszufüllen ist. Das was ich weiter ermitteln konnte, verhält sich folgendermaßen.

In der vorderen Körperpartie des besprochenen Männchens war der Bauchstrang schon von der Hypodermis ganz getrennt, wenn er auch in dem Epithel eingebettet war (Fig. 79 bg). Das Neuralreticulum ist schon vorhanden. Gegen die Leibeshöhle hin ist der Bauchstrang mit dem Peritoneum bedeckt. Bei den Weibchen von fast gleichem Alter lag der Bauchstrang schon außerhalb der Hypodermis und Muskelschicht, daher ganz in der Leibeshöhle (Fig. 94 bg).

Die Zellen der verdickten Hypodermis differenzirten sich:

- 1) zu einer das Reticulum umgebenden bindegewebigen Membran.
- 2) zu dem Stützgewebe oder Glia (Fig. 95 nl).
- 3) zu einer großen basalen Medianzelle mit einem großen Kerne (Fig. 95 mz). Das Peritoneum umgiebt den Bauchstrang an der ganzen Oberfläche (Fig. 94 npt).
- \* Bei Gordius Preslii waren die peripheren einfachen Nerven bereits gut entwickelt, eben so wie die übrigen Bestandtheile des Nervensystems. Die gut konservirten Exemplare dieser Art lieferten überhaupt schöne Resultate zur Erkenntnis des Nervensystems und es ist empfehlenswerth den Bau desselben zu revidiren.
- 1) Der Bauchstrang ist an der ganzen Peripherie mit den Peritonealzellen bedeckt. Während bei Gordius pustulosus diese Peritonealzellen klein waren, sind sie bei Gordius Preslii sehr groß und flach (Fig. 53 a).
- 2) Unter dem Peritoneum tritt sehr scharf die eigentliche Bauchstrangumhüllung oder das Neurilemm hervor. Kleine, hin und wieder auftretende Kerne an der Wandung des Neurilemms beweisen, dass dasselbe als Produkt der Glia aufzufassen sei (Fig.  $53\,gl$ ). Besonders zu beiden Seiten sind diese Kerne wegen der starken Färbung in Pikrokarmin sehr deutlich. Bei den Weibchen tritt dazu an den Querschnitten (Fig.  $76\,ep$ ) eine epitheliale Bedeckung auf der oberen Seite des Bauchstranges, dessen kubische Zellen mit kugligen Kernen versehen sind.

Ich vermag jedoch nicht zu entscheiden, ob dieses Epithel Nervenzellen vorstellt, oder ob es von der Glia herkommt. In den erwachsenen

<sup>1</sup> Selbstverständlich entspricht diese Glisschicht dem sog. inneren Neurilemm der Annulaten.



Gordien erstreckt sich das Neuralreticulum (Punktsubstanz) bis in diese Zellen.

3) Der größte Theil des Bauchstranges ist von dem Neuralreticulum eingenommen, welches hier in drei dicken Strängen verläust (Fig. 53, 74-76 nr). Je nach der Art der Konservirung erscheint das Reticulum in verschiedenen Gestaltsverhältnissen. Die Alkoholpräparate von Gordius pustulosus liefern die bekannte »pulverig gestrichelte« Punktsubstanz (Fig. 90, 94, 95). Dagegen zeigen die in Chromoder Chromessigsäure konservirten Würmer, dass die in Rede stehende Substanz aus ziemlich großen von feinen, knotigen Fasern umgebenen Waben besteht, so dass man das Ganze als ein Reticulum, oder auch als ein aus Alveolen bestehendes Gewebe auffassen kann (Fig. 74, 75 nr). An den Ouerschnitten hat jedes Feld dieser Substanz das Aussehen eines großen Zellkernes und bestätigt auch die von mir nachgewiesene Entstehung derselben aus den Zellkernen<sup>1</sup>. Hier konnten sich allerdings nur drei Kerne an der Bildung des Reticulums betheiligen. Nirgends findet man ein dem Kernkörperchen entsprechendes Gebilde, welches, wie ich in dem angezogenen Werke hervorgehoben habe, spurlos atrophirt. Die Stränge des Neuralreticulums sind durch bindegewebige Zuge von einander getrennt (Fig. 75 bg); die letzteren haben ihren Ursprung in der Glia. Hierdurch sind die Stränge von der unteren Zellenlage isolirt. Man findet daher dieselben Verhältnisse wie bei den Annulaten; auf die Unterschiede werden wir weiter unten zurückkommen.

Unter dem Reticulum findet man an Querschnitten mehrere größere und kleine Kerne, welche durch feine Fäserchen von einander getrennt sind; nur schwierig kann man zwischen diesen Elementen eine normal geformte Zelle mit Zellplasma und Kern vorfinden.

- 4) Nur eine große Medianzelle, welche an der Basis des Bauchstranges an bestimmten Schnitten hervortritt (Fig. 53, 74 gz), ist eine echte Ganglienzelle. Sie scheint membranlos zu sein, ihr Plasma färbt sich rosenroth, der große Kern dagegen intensiv roth (Fig. 53 gz). Ihre Umrisse sind unregelmäßig, da die gangliöse Zelle vielleicht in eine Anzahl von Fortsätzen ausläuft, von denen der eine, der Hauptfortsatz, in den Nerv ausläuft, hier jedoch nur recht schwierig in seinem Verlaufe zu verfolgen ist. Ganz deutlich habe ich die Ganglienzellfortsätze bei dem geschlechtsreifen Gordius tolos anus schon früher verfolgt  $^2$ .
- 5) In den Stadien von Gordius pustulosus habe ich die Seitennerven noch nicht gefunden, dagegen sind die letzteren bei Gordius
  - <sup>1</sup> Vgl. Vejdovský, Entwicklungsgeschichtl. Untersuchungen.
  - <sup>2</sup> Studien über Gordiiden, II. Diese Zeitschr, 1888.

Muskelschicht hinaufragend, während solche hohe Nerven bei den Weibchen nur im hinteren Körpertheile vorkommen (Fig. 74, 75 n), in der Mitte dagegen nur die Höhe der Muskelschicht erreichen.

Die Nerven sind durchaus unpaarig, sie verlaufen dicht hinter einander, sind an Querschnitten in ihren Gestaltsverhältnissen zu ermitteln, während sie an Längsschnitten als äußerst feine Fasern hervortreten (Fig. 44 n). Die Nerven verlaufen von der unteren Fläche des Bauchstranges vertikal zur Hypodermis und erscheinen als doppeltkontourirte Züge (Fig. 74, 75 n). Die äußere festere Membran muss man als eine Fortsetzung des äußeren Neurilemms des Bauchstranges auffassen.

Der innere, nur äußerst schwache Kontour des Nerven rührt von der äußeren Umhüllung des Ganglienzellfortsatzes her. Ich vermochte nicht zu ermitteln, wie diese Hülle entsteht, ich werde weiter unten nur die Gründe anführen für die Annahme, dass dieselbe aus den Gliazellen zu Stande kommt.

6) Die so durch die Doppelhüllen und die Ganglienzellfortsätze ausgezeichneten Nerven treten direkt in die Hypodermis ein, um sich hier zu einem Längsstrange zu verbinden und einen mächtigen Hypodermisnerven zu bilden. Der letztere ist homolog mit dem medialen Nerven in dem Neurochord der Annulaten, mit dem er sowohl den Ursprung als die Struktur gemeinschaftlich hat. Nur die Stelle des Verlaufes ist hier verschieden. Der Neurochord der Gordien ist in der Medianlinie der Hypodermis gelagert, und zwar auf der inneren Seite derselben. Nur selten lässt sich der Einfluss des Neurochords auf die Hypodermiszellen sicherstellen. Je nach der Anschwellung desselben sind die Zellen der Hypodermis mehr oder weniger zusammengedrückt. In einigen Fällen gelang es mir an einzelnen Schnitten nicht den Neurochord nachzuweisen, in welchem Falle man dafür halten muss, dass er an einzelnen Stellen unterbrochen ist. So sieht man in Fig. 76 und 77 zwei hinter einander folgende Schnitte; in Fig. 76 ist der Neurochord (nch) gut entwickelt, während er im nächstfolgenden (Fig. 77) fehlt.

Bei den Weibchen von Gordius Preslii fand ich die Querschnitte des Neurochords als mehr oder weniger regelmäßig, d. h. glatt kontourirte Felder mit breitem Durchschnitte des äußeren Neurilemms (Fig. 74, 75 nch). Zwischen der äußeren und inneren Hülle findet man selten Kerne (Fig. 74 k), welche offenbar von der Glia des Bauchstranges herstammen und vielleicht der inneren Umhüllung der Ganglienzellfortsätze angehören.



Der innerhalb seiner Hüllen (Fig. 74 a, b) verlaufende Nerv (c) entsteht offenbar aus den einzelnen Ganglienzellfortsätzen und entspricht daher dem Nerven, welchen ich bei Rhynchelmis gefunden habe  $^1$ .

Seitliche Nervenäste aus dem Neurochorde gelang es mir nicht zu finden. An Längsschnitten (Fig. 44 nch) trifft man einzelne Abschnitte des Neurochords mit seiner mehr oder weniger eingeschnürten Wandung.

7) Nun komme ich zu einem wichtigen Thema, welches die morphologische Bedeutung des sog. Gehirn- oder Peripharyngealganglions betrifft. Ist es mit dem Gehirnganglion der Gliederthiere homolog oder nicht? Und wenn nicht, wie soll man diese Anschwellung auffassen?

Die Gestalt- und Lagerungsverhältnisse des genannten Bestandtheiles des Nervensystems bei den geschlechtsreifen erwachsenen Gordien sind gut bekannt; es entsteht nun die Frage, wie es sich bei jungen, in der Organogenie begriffenen Gordien verhält? Ich glaube diese Frage bei Gordius pustulosus entschieden zu haben.

In dem Körpertheile, wo sich die oben erwähnte braune Drüse befindet, schwillt der Bauchstrang bedeutend an, so dass er tief in die Leibeshöhle hineinragt, bisher aber auf der Bauchseite liegt und dieselbe Struktur und Anordnung der histologischen Elemente behält wie weiter nach hinten (Fig.  $46\ bg$ ).

Die weiter nach vorn geführten Schnitte zeigen aber, dass sich der Bauchstrang nach rechts und links erweitert und sich flügelartig zu der Speiseröhre erhebt (Fig. 45 bg). Der basale Theil der Anschwellung besteht aus zahlreichen Kernen, während es eben nur das Neuralreticulum ist, aus welchem die beiden seitlichen Anschwellungen bestehen.

Ein weiterer Schnitt (Fig. 14 bg) nach vorn zeigt, dass die beiden Flügel des Bauchstranges den Ösophagus von unten halbkreisförmig umgeben, weiter aber auf die Rückenseite nicht zusammenlaufen, sondern als zwei seitliche, nur aus dem Reticulum bestehende und von einander getrennte Felder erscheinen; sie sind seitlich von dem oben erwähnten Hypodermalparenchym, und oben von den Peritonealzellen (ptp) bedeckt. Mit einem Theile des zelligen Bauchstranges hängen die Anschwellungen zusammen. In dieser Gestalt hört der Bauchstrang der jungen Gordien im Vorderkörper auf, es giebt keine Querkommissur auf der Rückenseite der Speiseröhre, welche die Anschwellungen verbinden sollte.

Das sog. Gehirnganglion der Gordiiden ist daher kein selbständiger

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup> Entwicklungsgeschichtl. Untersuchungen.

weise paarige Anschwellung des Bauchstranges. Das Nervensystem der Gordiiden ist daher einheitlich, es giebt kein morphologisch definirbares Gehirnganglion, keine Schlundkommissuren, welche das erstere mit dem Bauchstrange verbinden würde.

Ist diese Deutung richtig, so muss die besprochene Bauchstranganschwellung auch histologisch von dem echten Gehirnganglion der gegliederten Evertebraten abweichen. Dem ist thatsächlich so; bei den Gordiiden bestehen die beiden Bauchstranglappen nur aus dem Neuralreticulum, man findet hier keine obere Ganglienzelllage. Bei dem echten Gehirnganglion besteht dagegen die obere Schicht aus Ganglienzellen, während der untere Theil vorzugsweise aus dem Reticulum zusammengesetzt ist.

Interessante Resultate bietet der Vergleich des Bauchstranges der Gordiiden mit dem der Annulaten und vielleicht sämmtlicher Arthropoden. Stellt man nämlich die Querschnitte des Bauchstranges eines Gordius, z. B. Gordius Preslii, und des Bauchstrangganglions eines Annulaten, z. B. Rhynchelmis, oder eines Lumbriciden neben einander und berücksichtigt man die histologische Textur ihrer entsprechenden Komponenten, wie des Neuralreticulums, der Ganglienzellen und Seitennerven, so gelangt man zum nachfolgenden Ergebnisse:

Rhynchelmis und Lumbriciden haben im Bauchstrangganglion sechs Reticularstränge, paarig angeordnete Ganglienzellen oder Ganglienzellgruppen und paarige Seitennerven.

Die Gordiiden haben im Bauchstrange drei Reticularstränge, unpaarige Ganglienzellen und unpaarige Seitennerven. (Ich berufe mich
auf die histologischen Verhältnisse der Oligochäten, die ich selbst
sowohl histologisch als entwicklungsgeschichtlich untersucht habe. Die
Entstehung der Reticularstränge von Rhynchelmis und der Lumbriciden ist in meinem Werke, » Entwicklungsgeschichtliche Untersuchungen«, enthalten. Die sorgfältige Vergleichung der Bauchstränge anderer
Chätopoden und Arthropoden in dieser Richtung dürfte zeigen, dass
die Reticularstränge, wenn nicht in gleicher Zahl, so doch wenigstens
in paariger Anordnung vorhanden sind.)

Die angeführten Vergleichspunkte führen aber zur Schlussfolgerung, dass der Bauchstrang der Gordiiden nur einer Hälfte des Annulaten-Bauchstranges entspricht. Ich könnte sagen »einer Hälfte des Bauchganglions der Annulaten«, es ist aber den künftigen Untersuchungen vorbehalten zu entscheiden, ob der ganze Bauchstrang von Gordius nur einem Ganglion oder der ganzen Ganglienkette der Annulaten und Arthropoden entspricht. Die derzeit festgestellten

sprechen.

Neuerdings hat sich über die Struktur des Nervensystems von Gordius auch Robde! ausgesprochen. Nach ihm soll man einen eigentlich nervösen und einen »aus dem Subcuticularsaergewebe« gebildeten Theil unterscheiden. Der letztgenannte Theil soll der Neurallamelle entsprechen, in welche »das Stützgewebe« aus dem eigentlichen nervösen Theile übergehen soll. Robde nimmt nämlich, wie ich in meiner ersten Arbeit, die Lamelle als zusammenhängenden Strang an und offenbar hat er meine zweite Arbeit, wo ich die selbständigen Ganglienzellfortsätze bei Gordius tolosanus nachgewiesen, nicht berücksichtigt, weil er sie nicht citirt. Den hypodermalen Nerv mit seinen Hüllen hat Rohde ganz übersehen, obwohl ich glaube denselben in seiner Photographie (I) an der Basis der »Lamelle « gut zu unterscheiden. Er betont die Ähnlichkeit des Gordiidennervensystems mit dem der Chätopoden, resp. Hirudineen, nur leugnet er irrthümlich ein peripherisches Nervensystem bei den Gordiiden.

Speciell aber vergleicht Roude das Nervensystem von Halla mit dem eines Gordius, indem hier wie dort das Nervensystem in seiner ganzen Länge mit der Hypodermis (Subcuticula bei Rohde) durch eine dünne Lamelle in Verbindung steht, welche »oben in das die Ganglienzellen umgebende Stützgewebe, nach unten in die Subcuticula übergeht«. Abgesehen davon, dass Rohde den großen Unterschied zwischen dem Querschnitte durch den Bauchstrang eines Gordius und eines Chätopoden verkannt hat, so ist andererseits sein Vergleich des Nervensystems von Halla mit dem eines Gordius nicht zutreffend, denn das Schema Wawrik's, auf welches er sich beruft, ist jedenfalls falsch. Wie die Photographien des letztgenannten Autors beweisen, sind die histologischen Komponenten im Nervensystem von Halla durchaus paarig angelegt (vgl. Fig. 20, 23), und es lässt sich nach den Photographien die eigentliche Natur des sog. medianen Subcuticularfaserstranges nicht erkennen. Es ist allerdings möglich, dass man es hier mit Verhältnissen zu thun hat, welche ich bei Rhynchelmis aus einander gesetzt habe 2.

Nachdem ich in der vorliegenden Arbeit die Entstehung des Nervensystems bei Gordius auf organogenetischem Wege erkannt habe, muss ich allerdings meine frühere Darstellung zurücknehmen, nach welcher ich die beiden Nervenäste in der Schwanzgabel der Männchen und in dem hintersten Körper der Weibchen als paarige Anlage des



<sup>1</sup> l. c.

<sup>&</sup>lt;sup>2</sup> Vgl. Vejpovský, Entwicklungsgeschichtl. Untersuchungen. Taf. XXIV. Atlas. Zeitschrift f. wissensch. Zoologie. LVII. Bd.

stranges zu Stande kamen. Wie nun Fig. 78 veranschäulicht, gehen aus beiden Theilen selbständige Nerven aus, um sich wieder zu einem vertikal verlaufenden Aste zu vereinigen, welcher schließlich mit dem hypodermalen Neurochord in Verbindung steht.

# § 5. Der Darmkanal.

In den parasitischen Stadien findet man den Verdauungsapparat beinahe in denselben Entwicklungsverhältnissen wie bei den freilebenden Gordien. Allerdings aber kommt es auf das Alter dieses Stadiums an. Schon Anfangs dieser Arbeit ist die Erwähnung der jüngsten Stadien von Gordius pustulosus gemacht worden, an welchen Camerano den Rest des Embryonalkörpers mit dem Anfange der Mundhöhle sichergestellt hat, welche letztere offenbar im Laufe der weiteren Entwicklung degenerirt. Somit entspricht jene Öffnung an dem vorderen Körperpole, welche oft mit einer terminaten Cuticula verklebt ist, nicht der Mundöffnung des ersten Larvenstadiums, über welche wir allerdings so viel als nichts wissen.

Der Mund der Larve mit dem Bohrapparate degenerirt und der Verdauungsapparat des eigentlichen Gordius beginnt auf dem verdickten terminalen Pole, wo früher der Rest des Larvenkörpers vorhanden war. Der Querschnitt durch diesen vordersten Körperpol zeigt eine kleine scharf umschriebene Öffnung (Fig. 12 o) in der kleinzelligen Hypodermis, welche, wie oben erwähnt, das Parenchym der sogenannten Calotte producirt. Die Öffnung selbst ist mit einer körnigen Masse verklebt und geht in eine lange Röhre über (Fig. 43), deren Wandungen aus einem hohen Cylinderepithel bestehen und von dem erwähnten hypodermalen Parenchym umgeben sind (pr). Auf den nachfolgenden Schnitten erscheinen die Wandungen des Darmkanales je mehr nach hinten desto flacher, und sind in der Region der vorderen Bauchstranganschwellung in dem Maße abgeplattet, dass es scheint, als ob sie aus reiner Cuticula gebildet würden. Die intensiver sich färbenden und ganz flachen Kerne in diesen Wandungen (Fig. 14 oe) zeigen aber, dass es ein stark modificirtes Epithel ist. Mit der fortschreitenden Abplattung des Epithels vergrößert sich dagegen das innere Lumen der Speiseröhre, welche sowohl in der erwähnten Region als auch weiter nach hinten, in der Umgebung der braunen Drüse ihren Kulminationspunkt erreicht.

Wie die Abbildung (Fig. 14 oe) zeigt, und wie wir bereits oben erwähnt haben, ist diese Anschwellung der Speiseröhre mit der braunen



Substanz erfüllt, welche vielleicht aus der braunen Drüse secernirt wird.

In der Region der braunen Drüse werden die Wandungen des Darmkanales wieder dicker (Fig. 45, 46) und bestehen aus zahlreicheren Zellen. Nach und nach gehen sie in das bekannte Darmepithel über, welches für die erwachsenen Gordien charakteristisch ist.

Die physiologische Bezeichnung der einzelnen bisher erkannten Theile des Verdauungsapparates in den jungen parasitischen Stadien ist ziemlich schwierig. Es fehlt hier aber gewiss die Mundhöhle und der Pharynx und die beschriebene vordere Partie dürfte höchstens dem Ösophagus entsprechen. Es ist auch sehr wahrscheinlich, dass die beschriebenen Theile ihren Ursprung im Hypoblast haben, während die epiblastischen Bestandtheile mit dem larvalen Körper zu Grunde gingen.

Orientirung der Hypoblastzellen. Die mir zu Gebote stehenden Exemplare von Gordius pustulosus waren, wie mehrmals erwähnt, in 90% igem Alkohol konservirt, und nur durch die Einwirkung desselben nehmen die Kerne des Darmkanales eine besondere Struktur an. Sie sind durchaus oval, glänzend und nach der Färbung mit Pikrokarmin scheint es, als ob sie aus einer homogenen Substanz bestehen. Man findet hier nämlich weder das Kerngerüst, noch das charakteristische Kernkörperchen. Trotzdem zeigt die Färbung, dass das Kernplasma chemisch nicht gleichartig ist; der größte Theil färbt sich nämlich rosaroth, während der Kernrand, welcher zur Rückenseite des Körpers gerichtet ist, sich intensiv roth färbt (Fig. 94, 95, 404 d). So erscheinen die Kerne ausnahmslos auf der oberen und unteren Peripherie, sowie zu den Seiten der Querschnitte durch den Darmkanal.

Die Zellen sind demnach ausgesprochen gegen die Rückenseite des Körpers orientirt.

Auf den durch die Chromsäure erhärteten Präparaten findet man von dieser Polarität keine Spur, die Kerne der Hypoblastzellen haben die normale Gestalt, das normale Kerngerüst und das etwas excentrisch liegende, intensiv sich färbende Kernkörperchen.

Hypoblast als Muskelepithel. Noch durch eine interessante Eigenthümlichkeit sind die Darmzellen der jungen Gordien ausgezeichnet, indem sie das Muskelepithel, eben so wie die Hypodermis vorstellen. So lange man nur die Querschnitte untersucht, kann man die Muskelfibrillen nicht sicherstellen; anders dagegen in vertikalen Längsschnitten (Fig. 47 mf). Da erscheinen die Fibrillen in dem äußeren Rande der Zellen als glänzende, punktförmige Querschnitte in einer bedeutenden Anzahl in jeder Zelle. Noch besser belehrt uns von dem Vorhandensein der besprochenen Fibrillen die Ansicht auf die äußere Darm-

der Fasern zum Vorschein kommt. Sie verlaufen fast an der Oberfläche der Zellen wie dicht neben einander gestellte Reifen und sind daher viel auffallender als die identischen Fibrillen in der Hypodermis.

Besondere Struktur dieser Fasern gelang es mir nicht zu ermitteln; es sind glatte, glänzende Fibrillen, ähnlich den elastischen Fasern.

After und Enddarm. Schließlich gelangen wir zur Frage: Wie verhält sich in den parasitischen, jungen Würmern der Enddarm und After zu dem eben besprochenen Darmkanal?

Die Schnittserie durch den hintersten Körperpol von Gordius Preslii Q zeigt Nachfolgendes:

1) Der After stellt bei dem Weibchen eine selbständige, durch den cuticularen Rand scharf umschriebene Öffnung (Fig. 99 a) dar, welche in eine lange kegelförmige Röhre übergeht, in deren Wandungen mir die Zellen und Kerne nachzuweisen nicht gelang (Fig. 99, 100, 101 ed). Die Wandungen sind eher aus einer Cuticula gebildet, was auch ihr Glanz verräth. Nach Allem degenerirte hier die eigentliche Zellwandung, für welche Ansicht auch der Umstand spricht, dass diese Röhre mit einem glänzenden und stark lichtbrechenden fettartigen Inhalte erfüllt ist.

Diese Röhre halte ich, gewiss mit Recht, als Rest des larvalen Enddarmes, welcher in den jungen Gordien allmählich degenerirt. Dieses Organ verläuft in der Länge der hintersten Körperregion, wo sich inzwischen das von mir als Atrium bezeichnete Organ befindet, welches aber bisher keine Verbindung mit der Außenwelt hat. Das Atrium selbst bildet sich durch eine Aussackung des Darmes.

Ein ähnliches Organ wie der Enddarm der Weibchen existirt auch bei den jungen Männchen.

# § 6. Geschlechtsorgane.

Zur Beleuchtung der bisher sehr strittigen Frage über die Morphologie der Geschlechtsorgane wurden bisher nur erwachsene Gordien untersucht und dies noch in den verschiedensten Stufen der Reife der Geschlechtsprodukte, in Folge dessen es allerdings schwierig war eine Vereinigung in der Auffassung nicht nur der Organe selbst, sondern auch der Terminologie ihrer einzelnen Bestandtheile zu erzielen. Wenn nun auch in der neueren Zeit ein bedeutender Fortschritt in der Erklärung dieser Verhältnisse gemacht wurde, so ist doch zum völligen Verständnis der komplicirten Verhältnisse der Geschlechtsorgane auf die Ermittelung der Thatsachen bei jüngeren Entwicklungsstadien hingewiesen worden. Und thatsächlich hat die Organogenie in dieser Beziehung noch viel zu thun. Bei den jüngsten parasitischen Stadien ist es



sind oder eine eigene Anlage haben. Diese Frage muss in der Eifurchung der Gordien ermittelt werden. Wie sich nun diese Gonadenanlagen in der eigentlichen Larve verhalten, darüber muss die eingehende Darstellung der Organisation dieses Entwicklungsstadium belehren.

Meinen jetzigen Erfahrungen zufolge ist der Entwicklungsvorgang der Geschlechtsdrüsen weder bei allen Arten, noch bei allen Individuen einer und derselben Art gleich, indem bei den einen früher, bei den anderen später sich die Geschlechtszellen differenziren, wie die nachfolgende Übersichtstabelle beweist.

- 1) Gordius pustulosus 3, 12 cm lang, mit den sich bildenden Muskeln und nicht fertigem Nervensystem: ohne Geschlechtsdrusen.
- 2) Gordius pustulosus of, 45 cm lang, mit dem Muskelepithel und dem sich anlegenden Nervensystem: Die Gonaden mit Spermatocyten vollständig erfüllt.
- 3) Gordius Preslii 3, 42 cm lang, mit fertiger Längsmuskelschicht und Nervensystem: In den Gonaden das Geschlechtsepithel und erste Stadien der Spermatocyten.
- 4) Gordius aestivalis 7, 12 cm Länge, mit niedrigen Muskeln und fertigem Nervensystem: Die Gonaden mit Spermatocyten erfüllt.
- 5) Gordius pustulosus Q, 47 cm lang, mit niedrigen nicht vollständigen Muskeln und fertigem Nervensystem: Das Geschlechtsepithel und sich bildende Eier.
- 6) Gordius pustulosus Q, 48 cm lang, mit sehr niedrigen Muskeln: Reste des Geschlechtsepithels, die Eierstöcke voll von entwickelten Eiern.
- 7) Gordius Preslii Q, 47 cm lang, mit vollkommenem Muskelund Nervensystem: Reife Eier wie im erwachsenen freileben den Wurme.

## I. Männliche Genaden.

Der erste Zustand der männlichen Elemente ist bei Gordius Preslii sichergestellt worden.

Organisation der Gonaden. Auf dem in Fig. 96 abgebildeten Querschnitte durch die Körpermitte von Gordius Preslii sieht man zu beiden Seiten der Medianlamelle des Mesenteriums je eine geräumige Höhle, die man häufig als Hodenröhre bezeichnet. Ihre Wandungen



und großen runden Kernen versehenen Zellen (a) gebildet. Die inneren Wandungen dieser Röhren legen sich dicht an die Mesenteriallamelle, während sie nach außen, gegen die Leibeshöhle, noch mit einer splanchnischen Peritonealschicht (b) bedeckt sind. Die Querschnitte durch den Körper der Männchen weiter nach hinten zeigen ungemein schön die epitheliale Schichtung der Gonadenumhüllung (Fig. 97). Die morphologische Identität der Zellen sämmtlicher dieser Hüllen, somit auch der eigenen, innersten Röhre weist auf den gleichen Ursprung dieser Elemente hin und haben wir bereits oben die Entstehung dieser Lamellen aus einander gesetzt.

Etwa in dem ersten Drittel des Körpers fand ich das echte männliche Geschlechtsepithel, welches die innere Fläche der beschriebenen Röhren auskleidete. Weiter nach hinten fehlte dieses Geschlechtsepithel, hier sammeln sich nur die weiteren Entwicklungsstadien der Spermatozoen.

In Fig. 83 habe ich einen Querschnitt durch die männliche Geschlechtsröhre dargestellt, um die Anordnung der jungsten Spermatogonien zu veranschaulichen. Dieselben sind sehr charakteristisch; sie zeichnen sich fast durch dieselbe Größe aus, wie die sie nach außen umhüllenden Mesoblastzellen (r). Bei sorgfältiger Vergleichung kann man aber doch sicherstellen, dass die Keimzellen (sq) um ein wenig kleiner sind, ihr Plasma entbehrt jenes für die Peritonealzellen charakteristischen Glanzes, die Zellmembranen sind ferner äußerst fein, während die Zellen der Geschlechtsröhren sehr scharf kontourirt erscheinen. Die Feinheit der Zellmembranen der Spermatogonien hat zur Folge, dass in recht zahlreichen Fällen die Membran durchbricht, das Zellplasma spurlos zerfließt und auf der Wandung der Geschlechtsröhre nur der Zellkern wie angeklebt bleibt, wobei er oft eine spindelförmige Gestalt annimmt (Fig. 83 Ks). Ähnliche Figuren hat auch v. Linstow beobachtet, jedoch ohne näheres Verständnis des Sachverhaltes die spindelförmigen Kerne als Bestandtheile »eines Spindelzellenepithels« bezeichnet1. Seine Abbildungen sind auch allzu schematisch.

Auch bezüglich der Kerne unterscheiden sich die Geschlechtszellen von den Kernen der Zellen in der Wandung der Geschlechtsröhren. Der Kern der Spermatogonie ist nämlich bedeutend kleiner, färbt sich nicht so intensiv, und ist von einer feinen Kernmembran umgeben. In dem sich nicht färbenden Kerngerüst tritt dagegen die chromatische Substanz in mehreren kleinen Schleifchen hervor, deren Anzahl in diesem

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup> Über die Entwicklungsgeschichte von Gordius tolosanus, l. c.

Zustande nur höchst schwierig als vier sich schätzen lässt. Das Kern-körperchen habe ich überhaupt nicht finden können, während dasselbe bei den Umhüllungszellen sehr charakteristisch ist (Fig. 83r).

Das beschriebene männliche Epithel ist, wie gesagt, nur auf das erste Drittel der Röhren beschränkt. Aber auch hier verharrt es nicht lange, indem seine Elemente zu je einzelnen oder in ganzen Gruppen sich von den Wandungen lostrennen und in das Innere der Röhren hineinfallen. Ob die Spermatogonien noch an ihrer Ursprungsstelle einen weiteren Fortschritt in der Entwicklung durchmachen, vermag ich nicht anzugeben; das Weitere habe ich nur im Lumen der Geschlechtsröhren sichergestellt. v. Linstow zeichnet gruppenartige Zusammenstellung der Spermatocyten noch an den Wandungen der Geschlechtsröhre.

Die in der Höhle der Röhren befindlichen Spermatogonien sind verschieden von den erst beschriebenen, wenn man auch zwischen ihnen einzelnen bisher nicht differenzirten begegnet. In den weitaus meisten findet man aber, dass die Kernmembran resorbirt ist; das Karyoplasma zersließt daher in dem ganzen Umfange des Cytoplasmas. Dies hat zur Folge, dass die Körnchen des Karyoplasmas mehr das Zellencentrum einnehmen, während der Rand fast homogen erscheint (Fig. 84 k). Zuletzt aber vertheilen sich die Körnchen gleichmäßig in dem Cytoplasma. Statt der Kerne erscheinen dagegen die früher so undeutlichen ehromatischen Elemente als die bekannten Chromosomen (Fig. 84 b, c). Es sind in allen Fällen nur vier gleich lange Stäbchen, meist gerade, aber auch geschlängelt oder schleisensörmig. Durch ihre intensive Färbung treten sie aus dem blassen Cytoplasma schon bei schwachen Vergrößerungen deutlich hervor.

In dem ganzen mittleren Theile der Geschlechtsröhren finden wir die Spermatogonien in diesem Entwicklungsstadium. Da ihre Anzahl nur eben so viel beträgt, als es Zellen an den Wandungen der Röhren in dem Geschlechtsepithel gab, ist das Lumen der Röhren niemals überfüllt (Fig. 96).

Die Länge der Chromosomen beträgt regelmäßig 0,006 mm. Eine besondere Struktur habe ich nicht gefunden.

Je mehr nach hinten um so angeschwollener erscheinen die Ghromosomen, aber solche Stadien sind im Großen und Ganzen spärlicher,
indem die Chromosomen ziemlich rasch eine andere Gestalt annehmen.
Ohne besondere Umgestaltungen durchzumachen verändern sich die Chromosomen nämlich zu neuen Kernen. Es
giebt hier keine kinetische Theilung; der wahrscheinlich zuerst
im Kerne der Spermatogonien vorhandene Kernfaden zer-

fällt in vier Chromosomen, und jedes von diesen stellt einen neuen Kern vor.

In so weit ich diese Metamorphose sicher gestellt habe, wird sie dadurch eingeleitet, dass das Chromosom anschwillt, wobei die chromatische Substanz undeutlicher und meist nach einer Seite des Chromosoms verdrängt wird (Fig. 84 d). Je mehr das Chromosom anschwillt, desto mehr nimmt die chromatische Substanz ab, während das übrige in dem anschwellenden Chromosom klar und feinkörnig wird (Fig. 84 e). An der Peripherie bildet sich eine deutlichere Membran. Schließlich nimmt das ganze Gebilde eine ovale Form an und stellt den neuen Kern vor, welcher sich im Pikrokarmin schwach rosaroth färbt (Fig. 84 f, q, h). Nur an einem Pole, in der Regel an dem außeren, erscheint die Färbung etwas intensiver (Fig. 84 q, h) und die Kerne erinnern dann an diejenigen, welche wir in den Zellen des Peritoneal- und Darmepithels von Gordius pustulosus gefunden haben: diese Art war aber in 90% igem Alkohol konservirt, während Gordius Preslii, an dem wir die Metamorphose der Geschlechtszellen erkannten, mit dem gleichen Effekt an den aus Chromosomen entstandenen Kernen mit Chromsäure behandelt wurde.

Übrigens werden wir die gleiche Polarität der Kerne auch an jungen Eiern hervorheben können.

So entstanden also in jeder Spermatogonie vier neue Kerne aus dem ursprünglichen Chromatinfaden ohne jeden kinetischen Theilungsvorgang.

In dem erwähnten Männchen von Gordius Preslii habe ich keine anderen Stadien der Entwicklung aufgefunden. Ich kann daher auch von dem Schicksale der vierkernigen Zellen nichts sagen; nach den Einschntrungen aber des Cytoplasmas, welche ich in den Präparaten finde, scheint es, dass sich die Zelle zu vier neuen theilt und dass auf diese Weise die ersten Spermatocyten zu Stande kommen; durch die weitere Theilung der letzteren vermehren sich die nachfolgenden Spermatocytenstadien, von denen die letzte Generation die Spermatiden vorstellt.

Dies muss allerdings erst durch spätere Untersuchung der Zwischenstadien nachgewiesen werden, ich unterstütze aber diese meine Annahme durch nachfolgende Belege: Das Männchen von Gordius aestivalis hatte in seinen Geschlechtsröhren reifere Stadien der Spermatocyten als Gordius Preslii; an Querschnitten finde ich nur sechsbis achtzellige Gruppen der Theilungsprodukte aus den ursprünglichen Spermatogonien. Auf diesen Zellen kann man leicht den plasmatischen Zellkörper und den Kern unterscheiden, während Gordius pustulo-

sus, etwa desselben Alters, welcher in Fig. 85 veranschaulicht ist, nur die Kerne in der Röhrenhöhle enthält, der Zellkörper aber nicht zu erkennen ist. Dies ist offenbar durch die Konservirungsmethode verschuldet (90%) iger Alkohol). Die Kerne sind dicht an einander gestellt und dichter längs der Mesenterien als auf der äußeren Peripherie. Interessant ist auch die besondere Schichtung dieser Kerne; zwischen den Wandungen der Röhren erstrecken sich nämlich einige Zellen koncentrisch und sind ähnlich den Bindegewebszellen. Zwischen ihnen sind zahlreiche Kerne der Spermatocyten gelagert.

Die Geschlechtsröhren sind in diesem Stadium von Gordius aestivalis und pustulosus sehr angeschwollen, so dass sie die Muskulatur der Leibeswand berühren. Ihre Umhüllung besteht aus den beträchtlich abgeflachten Zellen. Diese Anschwellung der Röhren ist offenbar verursacht durch die reichliche Anhäufung der Spermatocyten, welche in beiden Röhren desselben Wurmes nicht gleichmäßig fortschreitet; dies hat zur Folge, dass die eine Röhre voluminöser ist als die andere. So erscheint es bei Gordius pustulosus und aestivalis.

In den älteren Stadien von Gordius pustulosus fand ich den weiteren Fortschritt in der Entwicklung der eigentlichen Spermatozoen. Aus dem kopfartig angeschwollenen Zellkörper geht ein sicheloder hornförmiger Fortsatz aus, in welchem der verlängerte intensiv sich färbende und scharf zugespitzte Kern sich befindet (Fig. 86). Der angeschwollene Zellkörper besteht aus einem dichten, an der Peripherie angehäuften Protoplasma, während im Centrum sich eine blasse, hyaline Vacuole befindet. Die Struktur des Protoplasmas an der Peripherie des Kernes konnte ich nicht erkennen. Eben so ist es mir schwierig anzugeben, ob diese Spermatozoen, zwischen welchen ich keine anderen Stadien gefunden habe, bereits vollständig reife Elemente vorstellen oder nicht. Wir kennen nämlich bisher nicht die reifen Spermatozoen bei dem erwachsenen Gordius postulosus; stellen also die beschriebenen Stadien fertige Spermatozoen vor, so unterscheiden sie sich wesentlich von den Spermatozoen von Gordius Preslii und tolosanus, welche ganz abweichend von den eben beschriebenen sind, von deren Struktur aber bisher nichts bekannt ist, obwohl die von Gordius tolosanus schon öfters abgebildet und beschrieben wurden. Früher hat sie MRISSNER, neuerdings v. Linstow abgebildet, leider aber nicht das geringste zur Kenntnis dieses interessanten Körperchen beigetragen. Der Letztere sagt nur, die Samenkörperchen seien kurze, dicke Stäbchen mit einer dünneren und einer dickeren Hälfte.

Um mich von der Struktur der Spermatozoen besser zu belehren, suchte ich sie mit verschiedenen Methoden zu fixiren. Den parasi-

Preslii zerschnitt ich im Wasser, die aus dem Körper strömende Samenmasse tödtete ich mit Osmiumsäure und färbte mit Hämatoxylin. Die nach dieser Methode hergestellten Bilder entsprechen den älteren Abbildungen (Fig. 87); es ist nicht möglich ein feineres Detail in ihrer Struktur zu unterscheiden.

Besser ist die Gestalt der Spermatozoen zu erkennen, wenn man sie nach dem Auspräpariren ohne Wasserzusatz am Objektträger ein wenig vertrocknen und gleichzeitig mit Hämatoxylin färben lässt. Dann schwellen sie beträchtlich an und zeigen eine keilförmige, nach vorn verengte, hinten kugelig erweiterte Gestalt. Die ungleich sich gestaltenden Umrisse, welche als kleine Läppchen erscheinen, weisen auf eine amöbenartige Bewegung des Cytoplasma hin, welches eine doppelte Struktur hat (Fig. 88). Im vorderen verengten Pole ist es dicht, schwach sich färbend, während das hintere Ende dünner und hyalin ist. Der stäbchenförmige Kern imbibirt sich bis ins Schwärzliche.

Am verlässlichsten überzeugt man sich von der Gestalt der Spermatozoen, wenn man sie auf trockenem Wege nur mit der, wenn auch spärlichen Leibesslüssigkeit auf dem Objektträger auspräparirt, mit Osmiumsäure tödtet, entwässert und entweder mit Pikrokarmin oder Hämatoxylin färbt. Dann behalten die Spermatozoen sowohl ihre ursprüngliche Gestalt als die innere Struktur (Fig. 89). Jedes Spermatozoen besteht aus drei Abschnitten, die durch äußere Einschnürungen schwer von außen kenntlich sind.

- a) Der vordere Abschnitt besteht aus einem dichten Plasma und dem stäbchenartigen Kerne (Fig. 89 a).
- b) Der mittlere, etwas angeschwollene Theil hat eben so ein dichtes Protoplasma, in welchem jedoch an der Kernbasis eine scharf umschriebene, kugelige und mit einer hyalinen Substanz erfüllte Vacuole (Fig. 89 b) sich befindet.
- c) Der dritte hinterste Abschnitt schnütt sich schärfer von dem mittleren Theile ab und erscheint als eine stark angeschwollene Kugel mit einer feinen Membran, unter welcher sich eine niedrige Plasmaschicht erstreckt. Das Innere der Kugel ist von einer schwach kontourirten und mit einer blasseren Substanz erfüllten Vacuole eingenommen (Fig. 89 c).

Die Strukturverhältnisse der Spermatozoen der Gordiiden sind danach sehr interessant, und was die Gestalt anbelangt, einzig dastehend. Allerdings aber ist es leicht die erwähnten Bestandtheile mit den entsprechenden Abschnitten anderer, in dieser Beziehung gut bekannter Thiere, wo man den Kopf mit Kern, dann den Mittelabschnitt



und den beweglichen Samenfaden unterscheidet, in Einklang zu bringen. Sämmtliche diese Theile sind bei Gordiiden insgesammt vertreten und entspricht der Kopf dem vorderen Abschnitte mit dem Kerne, der Hals der mittleren Anschwellung und dem Faden schließlich die hintere plasmatische Anschwellung.

Der mittlere Abschnitt, den man aber noch zum Spermakopfe zählen könnte, ist ausgezeichnet durch das wichtige Organ, welches wir als hyaline Vacuole bezeichnet haben.

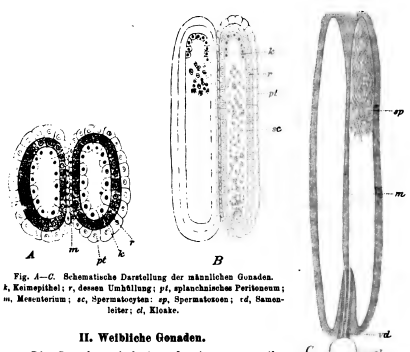
In meinem Werke »Entwicklungsgeschichtliche Untersuchungen «
habe ich zuerst nachgewiesen, dass das Element, welches zur Theilung
der Zelle Anlass giebt, mit dem Sperma in das Ei gelangt und sich dann
auf alle Abkömmlinge der Eifurchung überträgt. Diesen Periplast habe
ich mit den »Attraktivkugeln« identificirt, allerdings aber nicht den
Sitz desselben im Sperma näher anzugeben vermocht.

Die nachfolgenden, sich mit dieser Frage beschäftigenden Autoren suchten die Stelle in den Spermatozoen näher anzugeben, wo sich der Periplast befindet. So geben Platner und Benda an, dass dies im Spermakopfe, Herman dagegen, dass es im mittleren Theile ist, und ganz neuerdings führt Fick Gründe an, nach welchen der mittlere Spermaabschnitt den Periplast enthält.

Über den morphologischen Begriff der Hoden bei Gordius herrscht bisher in der Litteratur eine große Verwirrung; man bezeichnet mit diesem Namen nur die der ganzen Länge nach hinziehenden Röhren, die im erwachsenen Gordius mit reisem Samen erfüllt sind, und die ich daher als »Samensäcke« deutete. Villor's Ansicht, nach welcher diese Organe aus dem Parenchym entstehen sollen, entbehrt gewiss jeder Begründung. Andererseits sollen sich die Samenkörperchen nach v. Linstow »an der Wand der Hoden« bilden; nach dieser Anschauung sollte daher die äußere mesoblastische Umhüllung die besprochenen Organe vorstellen.

Dagegen haben wir gefunden, dass das Keimepithel nur einen geringen Theil der besprochenen Röhren einnimmt, während der weit größte Hohlraum in den jungen Gordien nur zur Aufnahme der sich bildenden Spermatozoen dient. Es ist wahrscheinlich, dass in den noch jüngeren Stadien das Keimepithel nur an recht kleine Organe beschränkt ist und die voluminösen Röhren erst nachträglich sich bilden und nach hinten mit den Samenleitern in Verbindung treten. Um daher weiteren Missverständnissen vorzubeugen, bezeichne ich die in Rede stehenden Organe als männliche Gonaden, deren vorderer Theil in der Jugend das Keimepithel producirt, während in den späteren Stadien sowohl dieser als jeder nachfolgende Theil als Samensack dient.

Diese meine Ansicht ist durch das nachstehende Schema veranschaulicht: A stellt die jungen Anlagen des Keimepithels vor, B den weiteren Vorgang der Bildung der männlichen Gonaden, C die Samensäcke der erwachsenen Gordien mit Samenleitern und Kloake.



Die Gestaltsverhältnisse des jungsten weiblichen Keimepithels verfolgte ich bei Gordius

pustulosus. Nicht weit hinter der vorderen Bauchstranganschwellung findet man röhrenartige Durchschnitte des Keimepithels (Fig. 90 g), welche nach außen vom mesoblastischen, in mehreren Lamellen angeordneten Epithel umhüllt sind (in der angezogenen Abbildung sind nur zwei solche Lamellen [a und b] reproducirt). Der histologische Unterschied zwischen den Keimzellen und deren Umhüllung ist auffallend; die Kerne der ersteren sind feinkörnig und färben sich weit intensiver als die des Umhüllungsepithels. Je weiter nach hinten, um so bestimmter treten die Zellen des Keimepithels hervor, erlangen aber niemals solche Größe wie die männlichen Keimzellen. In weiteren Schnitten nach hinten wird das Lumen der Gonaden voluminöser, nicht aber leer, sondern von den Abkömmlingen der Epithelzellen erfüllt. Es trennen sich nämlich einige Zellen von ihrer Ursprungsstelle los, fallen in das Lumen der Röhre, um hier zu einer körnigen Substanz zu zerfallen, in welcher dann

zahlreiche Kerne zerstreut erscheinen (Fig. 91, 92, 91 r). Namentlich in den vorderen Theilen der Gonaden pflegt das Lumen der Gonaden mit dieser der sog. Rhachis im Ovarium der Nematoden entsprechenden Substanz ganz erfüllt zu sein.

Die Gonaden sind in den besprochenen, sowie in zwei anderen älteren Stadien paarig angelegt, während ich nur in einem sehr jungen Exemplare eine unpaarige Anlage der Gonade gefunden habe, die aber ebenfalls, wie die Exemplare mit paarigen Anlagen, paarige Eierstöcke producirte.

Die bisher beschriebenen Keimepithelanlagen stellen nämlich keinesfalls die eigentlichen Ovarien vor, da sich hier die Eier nicht bilden. Die letzteren entstehen nur in den seitlichen Lappen, welche sich in bestimmten Abständen nach einander wiederholen. Das Keimepithel stülpt sich seitlich gegen die Leibeshöhle aus und am distalen Ende dieser Ausstülpungen beginnen sich die Eier zu bilden. So sieht man in Fig. 92, dass sich hier zwei Keimzellen zu Eiern umgebildet haben. An anderen Stellen bleibt eine Reihe von Keimzellen im Lappen unverändert, an wieder anderen alterniren die Keimzellen mit den in der Bildung begriffenen Eiern. Nirgends aber begegnet man dem Falle, dass sich ein Ei in den mit dem Keimepithel ausgestatteten Röhren bilden würde; im Gegentheil ist die Höhle desselben nur mit dem Keimepithel ausgestattet, theilweise auch mit der die Kerne enthaltenden körnigen Substanz erfüllt (vgl. Fig. 94, 95).

Wenn daher die Eierstöcke als seitliche Proliferationen des Keimepithels in die Seitenhöhlen zu deuten sind, so müssen an den Serien die Schnitte mit geschlossenen Röhren und dann wieder die Schnitte mit den ausgestülpten Eierstöcken alterniren. Dem ist thatsächlich so; Fig. 94 stellt einen Schnitt mit geschlossenen, Fig. 95 den mit geöffneten Röhren vor. Je weiter nach hinten, um so tippiger ist die seitliche Proliferation und die Eibildung, so dass schließlich die reihenweise nach einander folgenden Eiertrauben sich berühren und scheinbar eine ununterbrochene Reihe bilden. Die Längsschnitte beweisen dagegen, dass die Eierstöcke von einander durch sehr flache zellige Hüllen getrennt sind.

Nun sieht man in den Fig. 94, 94 und 95 die umfangreichen Höhlen, in welche die Eierstöcke hineinragen. Wie soll man dieselben deuten? Ist es die Leibeshöhle? Nach den Verhältnissen der Peritonealhüllen gewiss nicht. Bei den Männchen sahen wir, dass das somatische Peritoneum einschichtig ist, in den angezogenen Abbildungen aber, namentlich in Fig. 95 ist ersichtlich, dass das an die Leibeswand sich anlegende Peritoneum doppelschichtig ist.

Dieses Verhalten muss nun dahin erklärt werden, dass das

somatische (sm) ganz verdrängt wurde, in Folge dessen die Leibeshöhle gänzlich verschwindet.

Nun findet man aber in Fig. 104 einen Querschnitt eines der Reife nahen Weibchens, in welchem die Leibesmuskelschicht (ms) nur mit einer einzigen aus schönen Epithelzellen gebildeten Membran, dem somatischen Peritoneum (pts), gebildet ist. Die in früher citirten Abbildungen dargestellte Membran (sp) ist hier gar nicht vorhanden, und anstatt derselben nur einige, anscheinlich in der Degeneration begriffene, isolirte Zellen (l) vorhanden. Es sind Lymphoidzellen als Reste des splanchnischen Peritoneums, beziehungsweise sämmtlicher Zellen, die sich in der gewesenen Leibeshöhle befanden. Dieselben atrophirten offenbar durch die Wucherung und das Wachsthum der Eierstöcke, welche dann thatsächlich in die Leibeshöhle hineinragen.

Dass dieser Degenerationsprocess der splanchnischen Lamelle während der Eierstocksbildung stattfindet, will ich durch nachfolgende Argumente beweisen.

In den Querschnitten durch junge Weibchen sieht man (Fig. 94, 95), dass die Hüllen, in welche die Eierstöcke hineinragen, neben den Eiern noch besondere, meist ambboide Zellen (a, b) enthalten. Es sind dies gewiss Lymphoidzellen, welche theils einzeln, theils gruppenweise in dem freien Raume der Höhlungen suspendirt, oder auch an den Wandungen angebracht sind. Immer aber sind sie hier in größerer Menge vorhanden. In Fig. 81 sind diese Wanderzellen bei starker Vergrößerung abgebildet, und man sieht das hyaline pseudopodienbildende Cytoplasma und einen oder zwei intensiver sich färbende Kerne. Kurz und gut, man kann diesen Zellen kaum die Beschaffenheit der Lymphoidzellen absprechen. Fragt man sich nun nach dem Ursprunge derselben, so kann man zur richtigen Auskunft in dieser Beziehung nur die als splanchnisches Peritoneum bezeichnete Membran genauer untersuchen. Aus den niedrigen Elementen derselben wuchern einzelne Zellen stark in das Lumen (Fig. 94 a), einige zeigen schon die pseudopodienartigen Fortsätze (Fig. 95 a), andere schließlich trennen sich von dieser Ursprungsstelle los und flottiren in dem freien Raume der Eierstockshöhlen (Fig. 95 b). Nun muss ich dafürhalten, dass auf diese Weise das splanchnische Peritonealblatt schließlich zerfällt und dann ragen die Eierstöcke in die Leibeshöhle hinein, wie es bei den älteren Weibchen der Fall ist (Fig. 104). Möglicherweise werden die Lymphoidzellen von den sich bildenden Eiern verdaut, denn in der letzt angezogenen Figur sieht man nur recht spärliche und im Großen und Ganzen der Degeneration anheimfallende Lymphoidzellen (/).



Was die Eibildung selbst betrifft, so lässt sich darüber wenig sagen. Die Keimzellen vergrößern sich, ihr Protoplasma ist klar, der Kern färbt sich intensiv roth. Dann erscheint das Cytoplasma mit Dotterkörnchen erfüllt, und die jungen Eier nehmen eine kugelige Gestalt an. Der Kern schwillt auch ein wenig an, sein Plasma scheint (nach der Behandlung mit 90% jegem Alkohol) etwas flüssiger zu sein und die chromatische Substanz sammelt sich an einem Pole, worüber wir weiter unten ausführlicher berichten wollen. Zwischen den entwickelten Eiern findet man aber eine Menge der überhaupt sich nicht differenzirenden Zellen, die vielleicht in diesem Zustande verharren, oder möglicherweise sich erst in späteren Stadien weiter zu Eiern umbilden.

Diese Zellen sind nach ihren Kernen kenntlich (Fig. 404 ep). Das Wachsthum der Eier geschieht höchst wahrscheinlich einerseits auf Kosten der oben erwähnten Lymphoidzellen, andererseits auch aus der körnigen Substanz, da die letztere in den späteren Stadien ganz verschwindet.

Schließlich hört die Eibildung auf und die Querschnitte durch ein fast reifes, aber noch parasitisch in Blaps muceronata lebendes Weibchen von Gordius pustulosus liefern eine recht interessante und zierliche Anordnung der Geschlechtsprodukte. Wir wollen einen solchen in Fig. 404 naturgetreu reproducirten Querschnitt eingehender betrachten.

Die früher das Keimepithel producirenden Röhren sind sehr verkummert; sie erscheinen als der Länge nach von beiden Seiten zusammengedrückte Spalten (g), die in unserer Abbildung von den Resten des Keimepithels ausgefüllt sind, in anderen Präparaten ein deutlicheres Centrallumen besitzen. Sie liefern offenbar kein Material mehr zur Bildung der Eier, trotzdem man in der rechten Hälfte sieht, dass sie sich in die seitlichen Ausstülpungen fortsetzen, welche letzteren noch das zu Eiern nicht differenzirte Keimepithel enthalten. Die Eierstöcke sind dagegen recht voluminös, so dass sie die beiden Cölomhälften erfüllen, wenn sie auch das somatische Peritoneum nicht direkt berühren. Sie bestehen aus radiär angeordneten Reihen der entwickelten Eier, zwischen welchen, namentlich an der Peripherie, die oben erwähnten nicht differenzirten und durch die intensiv sich färbenden Kerne kenntlichen Keimzellen (ep) hervortreten. Die Eierreihen sind radienartig gegen die ursprünglichen Röhren mit dem Keimepithel orientirt, was an anderen Schnitten noch überzeugender hervortritt als in dem in Fig. 104 abgebildeten der Fall ist.

Es bestehen nämlich immer seitliche Öffnungen, durch welche die Eierstöcke mit den Röhren kommuniciren. der angezogenen Abbildung mit g bezeichneten Röhren den eigentlichen Sammelort vor, aus welchem die reifen Eier zuerst in die Eileiter und von hier nach außen gelangen. Daher habe ich diese Röhren in meinen früheren Abhandlungen passend als Eibehälter bezeichnet und zuerst darauf aufmerksam gemacht, dass diese Röhren mit eigentlichem Epithel ausgestattet sind.

Die späteren Autoren, wie VILLOT und v. LINSTOW konnten die physiologische Funktion der in Rede stehenden Organe nicht enträthseln, zumal ihnen die Bildung der Eierstöcke aus dem ursprünglichen Keimepithel unbekannt geblieben ist. Nichtsdestoweniger suchen sie meine Darstellung zu korrigiren.

Aus den vorliegenden organogenetischen Untersuchungen muss ich also an meiner ursprünglichen Deutung festhalten und die weiblichen Gonaden folgendermaßen charakterisiren:

Aus den Röhren mit dem Keimepithel bilden sich durch seitliche paarige Ausstülpungen die Eierstöcke. Die reisen Eier der erwachsenen Würmer kehren in diese Röhren zurück, welche letzteren mit den Resten des Keimepithels <sup>2</sup> ausgestattet sind und nachher — mit den Eiern gefüllt — die Eibehälter vorstellen. Die letzteren sind daher mit den Samensäcken homolog. Dass die Eierstockseier thatsächlich in den Eibehälter gelangen, habe ich bereits in meiner zweiten Arbeit dargelegt, aber die Tendenz der Eier, in diese Röhren zurückzukehren, ist in den jungen Weibchen durch eine bewunderungswürdige Anordnung der chromatischen Substanz in den Eikernen ausgeprägt.

Betrachtet man nämlich die Eierreihen in den Ovarien (Fig. 104), so erkennt man sogleich, dass die Eier eine bestimmte Lage haben; die chromatische Substanz ihrer Kerne ist in einer und derselben Richtung gelagert. Das finde ich ohne Ausnahme in jedem Querschnitte durch die Weibchen von Gordius pustulosus. Der Punkt nun, zu welchem sämmtliche Eierreihen eines Ovariums orientirt sind, ist kein anderer als die Öffnung, durch welche die gewesenen Keimepithelröhren mit den Ovarien kommuniciren.

Die Ansammlung der chromatischen Substanz auf dem gegen die späteren Eibehälter gerichteten Pole der Kerne ist offenbar, wie ich bereits bei dem Peritoneal- und Darmepithel hervorgehoben habe, nur durch die Konservirung der Würmer in 90% igem Alkohol hervorgerufen worden. Die Konservirung der Eier in anderen Flüssigkeiten,



<sup>1</sup> l. c.

 $<sup>^2</sup>$  Wir haben es hier mit einem erwähnenswerthen Falle zu thun, wo das Keimepithel in letzter Instanz als gewöhnliche Umhüllungsmembran funktionirt.

wie z. B. in der Chromsäure und Chromessigsäure zeigt ganz andere Strukturen des Kernplasmas und des Dotters; von einer Polarität der Eikerne ist hier keine Rede. Die in Fig. 105 abgebildete Gruppe der Eier aus dem Eibehälter eines erwachsenen Gordius Preslii, welcher zuvor mit Chromessigsäure fixirt wurde, zeigt zwar eine zierliche radiäre Anordnung der Dotterelemente und eine etwas excentrische Lage des Kernkörperchens, aus welchen Thatsachen man aber kaum auf eine Kernpolarität urtheilen darf.

Die aus dem Keimepithel in der ersten Bildung begriffenen Eier zeigen noch keine bestimmtere Gruppirung der chromatischen Elemente an einem Pole des Kernes (Fig. 94); die Kerne sind in diesem Stadium ziemlich einförmig, indem sie sich im ganzen Umfange gleichmäßig färben. Sobald aber das Ei ausgesprochener entwickelt ist, orientirt sich sofort die chromatische Substanz gegen die künftigen Geschlechtswege, während das übrige Kernplasma sich weit schwächer oder gar nicht färbt.

Hiermit schließe ich die Beobachtungen über die Organogenie der Gordiiden; die Erfahrungen über die Genese der eigentlichen Geschlechtswege bestätigen nur die Angaben, welche ich schon früher mitgetheilt habe, doch überlasse ich die nähere Darstellung dieser Vorgänge einem Anderen.

Über die verwandtschaftlichen Beziehungen der Gordiiden zu anderen Wurmgruppen darf man sich erst dann bestimmter aussprechen, wenn die eigentliche Larve (der Embryo der Autoren) genauer in ihren Organisationsverhältnissen bekannt ist.

Prag, den 16. December 1893.

# Erklärung der Abbildungen.

#### Tafel XXVII.

- Fig. 4. Vorderes Körperende eines jungen Weibchens von Gordius Preslii Vergr. 45/4.
- Fig. 2. Dasselbe von einem Männchen derselben Art (aus Feronia vulgaris auspräparirt).
  - Fig. 3. Hinterende des in Fig. 4 abgebildeten Weibchens.
  - Fig. 4. Hinterende des Männchens.
  - Fig. 5. Außerstes Ende der Schwanzgabel von Gordius Preslii.
  - Fig. 6. Areolen des jungen parasitischen Weibchens von Gordius Preslii.
  - Fig. 7. Außere Cuticula von »Gordius aestivalis« (3), mit Poren a.

Zeitschrift f. wissensch. Zoologie, LVII, Bd.

Fig. 44. Querschnitt durch den larvalen Fortsatz des in Fig. 47 abgebildeten Gordius pustulosus (11—11).

Fig. 42. Ähnlicher Querschnitt, geführt durch den Anfangstheil des eigentlichen Körpers des Gordius. c, Cuticula; o, Mundöffnung; p, hypodermales Parenchym.

Fig. 43. Weiter nach hinten folgender Querschnitt derselben Serie. pr, hypodermales Parenchym.

Fig. 44. Sechster Schnitt derselben Serie, aus der Region der vorderen Bauchstranganschwellung (bg). oe, dünnwandiger Ösophagus, dessen Inneres mit einer braunen Substanz angefüllt ist; c, spaltartige Leibeshöhle; ptp, splanchnische Peritoneallamelle; pts, somatische Peritoneallamelle; pt, hypodermales Parenchym.

Fig. 45. Der nächstfolgende Querschnitt derselben Serie. bg, ptp, pts wie in Fig. 44; l, Lymphoidzellen; a, Ausführungsgang der braunen Drüse.

Fig. 46. Neunter Schnitt derselben Serie. oe, ptp, pts, l, bg wie in Fig. 44 u. 45; bd, braune Drüse.

Fig. 47. Vorderende des jungen Weibchens von Gordius pustulosus, durch welches die Schnittserie geführt wurde.

Fig. 48. Hypodermis von Gordius Vaeteri in der Flächenansicht.

Fig. 19. Dessgleichen mit einer verzweigten braunen Zelle.

Fig. 20. Dessgleichen mit drei unter einander anastomosirenden Zellen.

Fig. 24. Dessgleichen mit zahlreichen braunen Zellen, welche zwischen den farblosen Zellen gelagert sind und dieselben mit ihren Ausläufern umgeben.

Fig. 22. Querschnitt durch die Hypodermis und Cuticula von Gordius Vaeteri. a, ampullenartige Erweiterung der braunen Zelle; b, Ausführungskanälchen der Zelle; x, hyalines Höfchen um den Kern (Periplast).

Fig. 23—25. Gestalten der braunen Zellen in den Querschnitten der Hypodermis.

Fig. 26. Große braune Zellen mit drei Ausführungskanälchen.

Fig. 27. Dessgleichen, zwischen zwei farblosen Zellen. x, Periplast.

Fig. 28, 29, 30. Theile der Querschnitte durch die Hypodermis von Gordius Vaeteri, um die Faserung (f) der Subcuticula, ferner die äußere Cuticula (c), ampullenartige Erweiterungen der braunen Zellen (a) und deren Ausmündungen (l) zu veranschaulichen.

Fig. 84. Theil der Hypodermis mit der abgehobenen äußeren Cuticula (c); die in der Bildung begriffene Subcuticula erscheint als erstarrte Wimpern (f) der Hypodermis.

Fig. 32. Äußere Cuticula in Flächenansicht. c, äußerste Oberfläche; f, bei tieferer Stellung, um die Abdrücke der Faserung der Subcuticula zu sehen; al, noch tiefer, zur Veranschaulichung der Alveolenabdrücke der Hypodermiszellen.

Fig. 88—44. Hypodermiszellen von Gordius Preslii (parasitisches Stadium). a, Kern; b, hyaliner Hof (Periplast); x, Centrosom.

In Fig. 36—38 befinden sich die der Degeneration anheimfallenden Kerne außerhalb der Periplaste, dessgleichen in Fig. 38 (c) und 39 (a).

Fig. 42. Längsschnitt durch die Hypodermis von Gordius Preslii (3), um die einzelligen Drüsen dr zu veranschaulichen. m, Längsmuskelschicht; mk, Muskelkern.

- Fig. 43. Querschnitt durch die Leibeswand von Gordius pustulosus (3). m, Muskelschicht; hp, Hypodermis; c, Subcuticula; b, deren Übergang zur außeren Cuticula (a); d, Ausführungsgang einer degenerirten Hypodermaldrüse.
- Fig. 44. Längsschnitt durch den Bauchstrang (bg). n, Ganglienzellfortsätze; nch, hypodermaler Neurochord.
- Fig. 45. Längsschnitt durch die Leibeswand eines sehr jungen Männchens von Gordius pustulosus. hp, Hypodermis; m, Muskelepithel mit langen Kernen (j, j'); ms, Peritonealepithel.
- Fig. 46. Bine stärker vergrößerte Muskelzelle derselben Art. mk, Kern der Muskelzelle; pts, Peritonealzelle; hp, Hypodermis.

#### Tafel XXVIII.

- Fig. 47. Längsschnitt durch den Darmkanal (dm), Längsmuskelschicht (lm) und Hypodermis. mf, Muskelfasern der Darmzellen; k, Kern der Längsmuskulatur; m, Fibrillen der Hypodermiszellen; z, feine Körnerschicht der Hypodermis.
- Fig. 48 u. 49. Zwei Querschnitte durch die abgeflachte Hypodermis aus der mittleren Körperregion eines jungen Weibchens von Gordius Preslii, um die an der Basis des Nerven verlaufenden Neurochorde (\*\*ach\*) zu veranschaulichen.
- Fig. 50—52. Anlage des Bauchstranges (bs) durch die verdickte Hypodermis. ms, Muskelepithel; d, Darmkanal.
- Fig. 53. Theil eines Querschnittes durch das Männchen von Gordius Preslii. hp, Hypodermis; m, Längsmuskelschicht; a, b, Peritonealschichten des Bauchstrangganglions; d, Darmkanal; nr, Neuralreticulum; gl, Gliazellen; gz, mediane Ganglienzellen.
- Fig. 54. Querschnitt durch den hinteren Körper eines jungen Weibchens von Gordius Preslii, um die Lage des sich differenzirenden Muskelepithels (mep) zu veranschaulichen.
- Fig. 55—59. Muskelzellen des jungen Männchens von Gordius pustulosus mit der angelegten kontraktilen Substanz.
- Fig. 60 u. 64. Längsschnitte durch die Muskelzellen, die kontraktile Substanz (cS) alternirt mit dem Sarkoplasma (sp), in welchem die langen Muskelkerne (k) hinziehen.
  - Fig. 62. Muskelzellen eines jungen Weibchens von Gordius Preslii.
  - Fig. 68. Dieselben stark (homog. Immers.) vergrößert.
  - Fig. 64. Niedrige Muskelzellen von »Gordius aestivalis«.
- Fig. 65. Muskelzellen eines jungen Männchens von Gordius Preslii (hom Immers.).
  - Fig. 66. Anordnung der Muskelknötchen in der Lamelle.
- Fig. 67. Bildung der Muskelbündel in der Muskelschicht eines jungen Männchens von Gordius Preslii.
- Fig. 68. Dasselbe bei sehr starker Vergrößerung mit den degenerirenden Kernen (k).
- Fig. 69—72. Muskelzellen aus dem erwachsenen Gordius Preslii. k, kontraktile Substanz in Doppellamellen angeordnet, welche durch quere Bälkchen der Reibe nach verbunden sind.
- Fig. 78. Muskelzellen von Gordius Vaeteri zur Veranschaußchung des alveolären Sarkoplasmas.
- Fig. 74. Theil eines Querschnittes durch den Bauchstrang und Hypodermis aus dem Hinterkörper von Gordius Preslii (Q). nr, Neuralreticulum; gl, Glia-

Digitized by Google

und inneren (b) Hülle; c, der Nerv; k, Kern.

Fig. 75. Ähnlicher Schnitt.

Fig. 76. Schnitt durch die Mitte eines Weibchens von Gordius Preslii; in der flachen Hypodermis sieht man den Neurochord, welcher jedoch in dem nächstfolgenden Schnitte

Fig. 77 fehlt.

- Fig. 78. Theil des Querschnittes durch die hinterste Körperregion des Weibchens von Gordius Preslii. Der Bauchstrang spaltet sich zu zwei Längsästen (a), aus welchen nach unten die Nerven (b) hervorgeben, die sich aber schließlich zum unpaarigen Nerven (c) vereinigen. nch, Neurochord; m, Muskelepithel; hp, Hypodermis.
- Fig. 79. Querschnitt durch die mittlere Körperregion von Gordius pustulosus (3). hp, Hypodermis; ms, Muskelepithel; pts, somatisches Peritoneum; mt, Mesenterien; d, Darmkanal; bg, Bauchstrang.
- Fig. 80. Theil eines Querschnittes durch den Körper eines Weibchens von Gordius pustulosus (Fig. 404). hp, Hypodermis; m, Muskelschicht; spt, somatisches Peritoneum mit centrad orientirter chromatischer Substanz.
  - Fig.~84.~Lymphoidzellen~des~jungen~Weibchens~von~Gordius~pustulosus.

Fig. 82. Lymphoidzellen des erwachsenen Weibchens von Gordius Preslii.

## Tafel XXIX und XXX.

Fig. 83. Stark vergrößerte männliche Gonade mit den äußeren Umhüllungen. sg, Zellen des Keimepithels; ks, einzelne Kerne desselben; r, äußere Umhüllung des Keimepithels; mpt, splanchnisches Peritoneum; spt, somatisches Peritoneum.

Fig. 84. Männliches Keimepithel in verschiedenen Differenzirungsstadien. a, in der Bildung zurückgebliebene Keimzelle; b, c, Zellen mit je vier Chromosomen; d, e, f, Umbildung der Chromosomen zu neuen Kernen; g, h, i, vierkernige Spermatocyten.

Fig. 85. Querschnitt durch das junge Männchen von Gordius pustulosus, dessen Gonaden stark mit Spermatocyten ausgefüllt sind. bg, bindegewebige Zellen zwischen den Samensäcken und dem somatischen Peritoneum; d, Darm; bs, Bauchstrang, hp, Hypodermis; ms, Muskelepithel.

Fig. 86. Spermatozoen von Gordius pustulosus.

Fig. 87. Reife Spermatozoen von Gordius Preslii, im Wasser auspräparirt und mit Osmium behandelt.

Fig. 88. Dieselben am Objektträger vertrocknet und mit Hämatoxylin gefärbt.

Fig. 89. Dieselben in der Leibeshöhlenflüssigkeit auspräparirt, mit Osmium getödtet und mit Hämatoxylin gefärbt. a, Vorderende mit stäbchenförmigem Kern; b, Hals mit hyalinem Körperchen; c, Schwanzende.

Fig. 90. Theil des Querschnittes durch den vorderen Körperabschnitt eines Weibchens von Gordius pustulosus. g, weibliches Keimepithel; a, b, dessen Umhüllung; d, Darm.

Fig. 94. Weiter nach hinten. g, Keimepithel; r, körnige Substanz mit Kernen (Rhachis?); ov, das sich bildende Ovarium.

Fig. 92. Außere Ausstülpung des Keimepithels mit dem Anfange des Ovariums.

Fig. 93. Noch mehr fortgeschrittenes Stadium der Eierstocksbildung.

Fig. 94. Querschnitt durch den ganzen Körper eines jungen Weibchens in der Region zwischen je zwei Ovarien. hp, Hypodermis; ms, Muskelschicht; pt, beide

Peritonea; rc, Rückenkanal; bd, Bindegewebszellen;  $prl-prl^3$ , Längskanäle zwischen der Muskelschicht und dem Peritoneum; a, b, Lymphoidzellen; npt, neurales Peritoneum; bg, Bauchstrang.

Fig. 95. Dessgleichen, hier aber sind die Ovarien (ov) direkt durchgeschnitten, so dass ihre Kommunikation mit den Röhren (g) ersichtlich ist. Dieselbe Bezeichnung wie in früheren Figuren.

Fig. 96. Querschnitt durch das Männchen von Gordius Preslii in der mittleren Körperregion. a, äußere Umhüllung der Gonaden; b, splanchnisches Peritoneum; c, somatisches Peritoneum; m, Mesenteriallamelle; lh, Leibeshöhle; spc, Spermatocyten.

Fig. 97. Dessgleichen mehr nach hinten. Zwischen die peritonealen Lamellen des vorigen Querschnittes (a, b) schiebt sich eine neue ein; die Leibeshöhle (ih) ist sehr reducirt.

Fig. 98. Querschnitt durch die hintere Körperregion direkt vor den Ausführungsgängen desselben Männchens. Die Leibeshöhle ist mit den Lymphoidzellen (d) erfüllt.

Fig. 99—408. Schnittserie durch den hintersten Körpertheil des Weibchens, um zu veranschaulichen, dass hier ein larvaler, durch den After (Fig. 99 a) ausmündender Enddarm (ed) persistirt.

Fig. 404. Querschnitt durch ein fast reifes Weibchen von Gordius pustulosus, um die merkwürdige Anordnung der Eier in den Eierstockslappen zu veranschaulichen. hp, Hypodermis; ms, Muskelschicht; pts, somatisches Peritoneum; l, Lymphoidzellen; rc, Rückenkanal; g, Reste des Keimepithels; ep, nicht differenzirte Zellen in den Overien; d, Darm; bg, Bauchstrang.

Fig. 405. Eine Gruppe der Eier aus dem Eibehälter des erwachsenen Weibchens von Gordius Preslii.

# Zur Anatomie und Entwicklung der Cucumaria glacialis (Ljungman).

Von

Th. Mortensen, Stud. mag. in Kopenhagen.

## Mit Tafel XXXI und XXXII.

Bei einer Revision der grönländischen Echinodermen wurde meine Aufmerksamkeit auf die durch Levinsen (14, p. 383) näher beschriebene Cucumaria minuta (Fabr.) gelenkt. Es erwies sich bald, dass die von Levinsen beschriebene Form mit der von Professor Lütken (19, p. 7) beschriebenen Cucumaria minuta (Fabr.) gar nicht identisch war, sondern mit der von Ljungman (16, p. 128) beschriebenen Cucumaria glacialis. Die interessante Entdeckung Levinsen's an «Cucumaria minuta«, dass sie lebendig gebärend ist, gilt also in der Wirklichkeit von Cucumaria glacialis. Die von Stuxberg (31, p. 27; 32, p. 153) als Cucumaria minuta aufgeführte Art ist eben so mit Cucumaria glacialis synonym, wie Theel angiebt (35, p. 105).

In seinem großen Challenger-Werk über Holothurien schreibt There von Cucumaria glacialis, dass zahlreiche Exemplare von Spitzbergen und Novaja Semlja sich im Museum zu Stockholm finden. Da ich sehr wünschte diese interessante Form näher zu untersuchen und schon einige anatomische Befunde gethan hatte, schrieb ich an Herrn Professor There, ob er mir einige Exemplare überlassen wolle. Mit größter Liberalität hat er mir sogleich 43 Exemplare von verschiedener Größe gesandt — ich bitte ihn hier meinen herzlichsten Dank zu empfangen. Eben so muss ich den Herren Inspektor Levinsen und Dr. R. S. Berge, die mir aufs liebenswürdigste in verschiedener Weise Hilfe geleistet haben, meinen herzlichsten Dank aussprechen.

Cucumaria glacialis ist bisher nur aus dem nördlichen Eismeere bekannt. Sie kommt dort bei Spitzbergen, Novaja Semlja und im Kara-Meer, sowohl auf Thon- als auf Felsenboden vor in einer Tiefe von 20 bis 93 Faden.

LJUNGMAN beschreibt (46, p. 128) nur die äußere Gestalt, die Tentakel und Füßehen und die Kalkplatten; die sind aber so charakteristisch, dass die Art leicht daran zu erkennen ist. Da es aber im Ganzen eine recht unvollständige Beschreibung ist, und da man sonst nur bei Ther. (I. c.) die Bemerkungen findet, dass der Kalkring sehr »slender« und ohne hintere Verlängerungen ist, und dass nur eine Polische Blase und ein Madreporenkanal vorhanden ist, soll hier zuerst eine genauere Beschreibung der Anatomie, dann einige Bemerkungen über die sehr merkwürdige Entwicklung des Thieres — so weit sie aus dem vorhandenen Material erkannt werden konnte — folgen. Sämmtliche Exemplare waren in Alkohol konservirt, es konnte desshalb natürlich nicht viel auf die histologischen Verhältnisse eingegangen werden.

## I. Anatomie.

Die außere Gestalt ist von Ljungman recht gut geschildert worden. Die Form wird man aus Fig. 1 ersehen. Sie ist fast tonnenförmig, doch ein wenig mehr nach hinten als nach vorn zugespitzt. Die Saugfußchen stehen im Zickzack, an den jungsten Exemplaren fast nur in einer Reihe. Das letzte Saugfüßchen jedes Radius ist nach hinten gerichtet und endigt abgerundet, indem keine Endscheibe darin sich findet. Sie fungiren offenbar nicht als Saugfußchen. Die radialen Wassergefäße scheinen in diesen Füßchen zu enden, doch konnte es nicht bestimmt konstatirt werden. Es würden demnach diese Füßchen die Endtentakel repräsentiren, den unpaaren Fühlern der Armspitzen der Asteriden und Ophiuren homolog. Unmittelbar vor ihnen findet sich eine Einschnurung, so dass der dahinter liegende Theil als ein besonderer Endabschnitt hervortritt. Die fünf Endtentakel umgrenzen eine kleine platte Partie, in deren Mitte die Analöffnung, von fünf interradialen »Afterzähnen« umgeben, sich findet. Die Tentakel sind alle gleich groß.

Die Kalkkörper sind sehr charakteristisch und verschieden nach der Körperregion, in der sie sich finden. Die von Ljungman beschriebenen finden sich im größten Theil der Haut, nur nicht im vorderen, einstülpbaren Theil. Die Fig. 2 a zeigt eine Kalkplatte der eigentlichen Körperhaut, in Fig 2 b ist eine solche von der Seite gesehen dargestellt. Ljungman beschreibt sie folgenderweise: »Figura plerumque rotundato-quadrangulae, marginibus undulatae, crassae, supra nodosocuspidatae, haud coronatae, sed e laminis, foraminibus appropinquatis plus minus in ordines dispositis perforatis, binis vel ternis trabeculis conjunctis compositae, corpus quasi spongiosum formantes« (l. c.). Diese Beschreibung ist ganz zutreffend, nur eins hat Ljungman übersehen,

u uass sie immei am nanue uunn unu giait sinu, aus nur einer Schicht bestehend. Es ist das nicht ohne Bedeutung, besonders für die jüngeren Thiere; die Kalkplatten werden nämlich dadurch bei der Zusammenziehung des Thieres etwas über einander gleiten können, was man thatsächlich immer an den beim Abtödten kontrahirten Thieren sieht. Die Haut ist überaus reich an solchen großen Platten - » squamis densissime instructa « (Ljungman) -, so dass, wenn die Kalkplatten nicht einen solchen dunnen Rand hätten, das Thier sich gar nicht kontrahiren könnte. Doch wird auch dabei nur eine geringe Kontraktion ermöglicht, da die Platten so dicht liegen, dass sie sich fast mit den Rändern berühren, wenn das Thier ausgestreckt ist. Die älteren Thiere können sich weit mehr zusammenziehen. Indem nämlich das Thier wächst, werden die Kalkplatten mehr zerstreut liegen müssen, und es wird Platz für neue Platten geschaffen. Diese neuen Platten scheinen aber nie so groß und dick wie die anderen zu werden, so dass die Platten sich nun nicht mehr bertihren. Eine stärkere Zusammenziehung wird dann möglich.

Außer diesen großen Platten finden sich noch einige kleinere Kalkkörper von ganz anderer Form (Fig. 3 [c von der Seite gesehen]). Sie liegen außerhalb der großen Platten. Ljungman beschreibt sie sehr gut als kleine kreuzförmige, mit am gewöhnlichsten vier (seltener drei oder fünf) aufgebeugten Armen (»Radien«), deren Enden mit drei Spitzen versehen sind, eine hinaufgerichtet und eine zu jeder Seite. Bisweilen können zwei Arme verwachsen (Fig. 3b).

Im vorderen Ende des Körpers, in dem Stück, das beim Einziehen der Tentakel mit hineingezogen wird, finden sich ganz anders geformte Kalkplatten (Fig. 4). Sie sind lang und schmal, und haben nur wenige Höcker. Einzelne dieser Platten haben die Höcker wieder durch Kalklamellen verbunden und erinnern dadurch an die mehr zusammengesetzten Platten der übrigen Haut. Sie sind in Querreihen geordnet, und alle sind so gelagert, dass ihr Längsdurchmesser quer zur Längsachse des Thieres steht. Sie liegen lange nicht so dicht wie die anderen Kalkplatten. Es ist leicht einzusehen, dass bei dieser Ordnung und Form der Kalkplatten dem Einziehen kein oder nur sehr geringer Widerstand geleistet wird; die anderen großen Platten würden das Einziehen vollständig hindern. Es ist recht häufig unter den Dendrochiroten, dass die Kalkkörper des vorderen Endes von denen der übrigen Haut verschieden sind (47, p. 440); wahrscheinlich werden sie bei allen nach dem Princip des geringsten Widerstandes gegen das Einziehen geordnet sein.

Die Stützkörper der Saugfüßchen und Tentakel sind auch ver-

die Spitze des Saugfüßchens sind sie etwas anders gestaltet und ein wenig dünner (Fig. 6). Wegen der Größe der Platten können die Saugfüßchen fast nicht eingezogen werden; nur bei den größeren Exemplaren kann man sie fast vollständig eingezogen sehen, was durch das oben Gesagte sich leicht erklären lässt. Die Endscheibe der Saugfüßchen ist sehr groß, rosettenförmig (Fig. 7). Die Kalkplatten der Tentakel sind meistens groß, ohne Höcker und von sehr unregelmäßiger Gestalt. Man findet sie selbst in den äußersten Spitzen der Tentakelästchen; sie werden gegen die Spitzen der Tentakel dünner aber fast nicht kleiner.

Die Entwicklung der Kalkkörper folgt dem gewöhnlichen Typus (Fig. 8). Bei den Platten des vorderen, einstülpbaren Theiles der Haut und bei den »Afterzähnen« weichen doch schon die ersten x-förmigen Stadien von der sonstigen, regelmäßigen Form ab (Fig. 4).

Über die histologische Struktur der Kalkkörper der Echinodermen soll hier nur vorläufig bemerkt werden, dass der von den meisten Autoren angegebene Achsenkanal oder -strang gar nicht existirt. Was als solcher gedeutet wurde ist nur eine optische Erscheinung, wie Curnor (3) vermuthet. Eine so komplicirte Struktur, wie Semon (28) beschreibt, besitzen die Kalkkörper gar nicht; sie sind überall ganz gleichmäßig von organischer Grundsubstanz durchwoben. Ich hoffe bei einer späteren Gelegenheit diese Kalkgebilde eingehend studiren zu können.

Die Haut bietet ein recht verschiedenes Aussehen in den zwei Abschnitten des Körpers. Im vorderen, einstülpbaren Theil ist sie fast nur halb so dick wie im übrigen Theil des Körpers, wie eine Vergleichung der Fig. 9 und 40 zeigen wird 1. Das Bindegewebe ist hier nur sehr sparsam entwickelt, was gewiss damit in Zusammenhang steht, dass dieser Theil der Haut fast ganz seine Funktion als Schutz verloren hat, so zu sagen ganz passiv geworden ist, und daher nicht so fest und dick zu sein braucht. Auch wird das Einziehen natürlich sehr erleichtert durch die Dünnheit der Haut; mit einer Haut so dick wie die übrige Körperhaut würde das Einziehen fast unmöglich sein. Pigment findet sich nicht in der Haut. Einen besonderen Abschnitt der Haut

¹ Doch muss bemerkt werden, dass die zwei Figuren nicht von demselben Individuum stammen, und zwar Fig. 9 aus dem kleineren. Der Unterschied in der Dicke der Haut der zwei Körperabschnitte wird also etwas kleiner, als es aus der Vergleichung der genannten Figuren hervorgeht, aber immerhin sehr groß.



bilden die Bruttaschen; sie werden aber später bei Besprechung der Fortpflanzung geschildert werden.

Herouard (8, p. 546) und Cuenor (3, p. 349) beschreiben eine sonderbare Struktur des Epithels der Haut bei Colochirus und Cucumaria, indem die Zellkerne in kleinen Haufen liegen, die durch Bindegewebe von einander und von der Cuticula getrennt sind. Eine ähnliche Struktur fand sich auch bei Cucumaria glacialis; indessen kommt sie nicht überall vor. In dem vorderen, einstülpbaren Theil findet man keine Spuren einer solchen Struktur, wie überhaupt kein eigentliches Epithel darin zu sehen ist. In dem übrigen Theil der Haut findet man diese Struktur, aber nicht bei allen Exemplaren; in Fig. 40 ist nichts Derartiges vorhanden. Es ist also keine konstante Struktur, und es wird dadurch etwas zweifelhaft, ob es auch in den von Herouard und Cuenor beschriebenen Fällen etwas Konstantes sei. Bei ganz jungen Exemplaren findet sich diese Struktur nicht.

In den Längsmuskeln findet sich dieselbe Struktur, die Herouard (8) bei Colochirus beschreibt, indem die Muskelfasern zu Bündeln geordnet sind, die man an Querschnitten als Kreise von Pünktchen sieht; es gilt dies jedoch nur von den Retraktormuskeln, ist aber hier sehr schön ausgebildet. Bei ganz jungen Thieren, wo die Retraktoren noch nicht ganz abgespaltet worden sind, ist diese Struktur nur angedeutet, indem die Fasern nur in unregelmäßigen Reihen geordnet sind (Fig. 44). Erst nach der vollständigen Abspaltung werden sie zu regelmäßigen Bündeln vereinigt — eine Struktur, die sich gewiss von mechanischen Gründen aus erklären lassen wird.

Der Kalkring wird von Theel (35, p. 405) als sehr »slender«, ohne hintere Verlängerung beschrieben. Wie Fig. 44 zeigt, ist er doch nicht so »slender« im Verhältnis zur Größe des Thieres. Die Radialia sind vorn schwach eingebuchtet, die Interradialia abgerundet und etwas schmäler. Beide sind in der Mitte des Hinterrandes etwas eingebuchtet und eingedrückt.

Verdauungsorgane. Der Ösophagus ist sehr deutlich vom Magen abgesetzt. Der Magen wölbt sich etwas nach vorn, so dass der Ösophagus wie eine Klappe am Anfange des Magens bildet (Fig. 24 und 40). Vor den kleinen, wenig verzweigten Kiemenbäumen findet sich ein erweiterter Endabschnitt, wie Levinsen (14) bemerkt. Ein perianaler Sinus ist vorhanden. Auf die histologische Struktur des Darmes kann nicht eingegangen werden, da das Material nicht dazu geeignet war.

Das Wassergefäßsystem weicht im Ganzen nicht von dem gewöhnlichen Typus ab. Die Fühler- und Füßchenampullen sind nur durch kleine Ausbuchtungen repräsentirt, also nur eben angedeutet. Es findet sich nur eine Polische Blase, die auf der linken, dorsalen Seite liegt, und ein Steinkanal, der ebenfalls ein wenig links liegt. Kalkkörper finden sich nicht in der Wand des Steinkanals.

Fig. 12 stellt einen Querschnitt durch einen jungen Fühler dar. Man sieht dort außerhalb der Längsmuskeln eine dünne, aber sehr deutliche Membran - die elastische Membran. Angaben über eine solche finden sich bisher nur bei SEMPER (30), JOURDAN (40) und THELL (34). Nach meinen Untersuchungen muss ich deren Angaben nicht nur bestätigen, sondern auch erweitern. Verfolgt man an einer Schnittserie die Membran der Fühler, so sieht man, dass sie sich überall findet: ohne Abbrechung geht sie in die Semilunarklappen der Fühler (Fig. 43), von da an in die Radialkanäle, und man kann sie nun in die Radialkanäle des Körpers verfolgen, wo sie eben so außerhalb der dort an der Außenseite des Kanales liegenden Längsmuskeln sich findet. Weiter verfolgt man sie leicht in die Ventile der Fußchen (Fig. 14), und in die Fußchen selbst, wo man sie auch unterhalb der Endplatte sehen kann. Eben so kann man sie bis in den Ringkanal verfolgen --- kurz, das ganze Wassergefäßsystem ist von einer zusammenhängenden elastischen Membran ausgekleidet, die überall den Längsmuskeln direkt außen aufliegt. Elastische Fasern sind hier nicht in der Membran zur Entwicklung gekommen, eben so wenig wie bei Thyonidium hyalinum (Forbes), das auch darauf untersucht wurde. Ich muss hier auch meine frühere Angabe 1 über elastische Fasern in der Membran der Ophiuren bestätigen. Wenn man ein Saugfüßchen einer Ophioglypha texturata (Lmk.) in verdünnte Kalilösung legt, kann man nach einigen Stunden die ganze Haut abziehen und weiter kann man durch einen gelinden Druck den ganzen Muskelschlauch herauspressen, und man erhält so die elastische Membran in seiner vollständigen Form — etwa wie einen Handschuhfinger. Bei einer starken Vergrößerung erkennt man nun daran eine doppelte Schicht von Fasern, die spiralförmig um die Membran liegen, aber so, dass die Fasern der zwei Schichten in entgegengesetzter Richtung verlaufen. Auf Fig. 45 ist ein Stückchen der Membran mit seinen Fasern dargestellt; wie man sieht, liegen sie ziemlich dicht an einander. Es sind die Fasern, die ich als zwei Reihen feiner Punktchen auf einem Längsschnitte durch ein Saugfußchen von Ophiopus arcticus beschrieben habe (l. c.).

Von den Asteriden wird allgemein angegeben, dass sie eine ganz

<sup>1</sup> Über Ophtopus arcticus. Diese Zeitschr. Bd. LVI. p. 548.

namakene eigsasene memnian nanan. Indessen nane ien aalen i oben dargestellte Behandlungsweise bei Asterias glacialis und A. rubens eine ähnliche Ausbildung von Fasern wie bei Ophioglypha gefunden; sie liegen aber hier etwas weiter von einander, so dass die Maschen, die von den zwei sich kreuzenden Spiralen gebildet werden, größer sind. Auch sind die Spiralwindungen viel steiler als bei Ophioglypha, so dass die Maschen eine andere Form zeigen (Fig. 46). Vielleicht ist jedoch die Struktur hier noch komplicirter; an einigen Stellen schienen die Fasern nämlich zu anastomosiren; doch kann das von der Kontraktion des Saugfüßchens herrühren. Sicher ist es aber, dass auch bei den Asteriden (jedenfalls bei den untersuchten Arten) eine doppelte Schicht von elastischen Fasern in den Füßchen ausgebildet ist. HAMANN's Angaben (6), dass die Echiniden in den Saugfüßchen nur eine Schicht von eirkulären Fasern haben, kann ich bestätigen. Auch bei den Holothurien scheinen elastische Fasern vorkommen zu können, indem Tutzl's Angabe (34, p. 122) über Deima validum, dass die Membran mit »numerous transverse closely-placed wrinkles of about equal size « versehen ist, vielleicht von solchen Fasern zu verstehen ist. Von den Crinoideen wird von HAMANN (6) angegeben, dass die Ambulacralgefäße von einer äußerst feinen Membran umgeben sind; es durfte diese Membran wohl wie bei den ubrigen Echinodermen von elastischer Natur sein.

Es scheint hiernach, dass das Wassergefäßsystem bei allen Echinodermen von einer elastischen Membran, die außerhalb der Muskelschicht liegt, umgeben ist, und zwar nicht nur die Füßchen oder Tentakel, sondern das ganze Wassergefäßsystem. Bei den Ophiuren hat Köhler dies nachgewiesen; von den Asteriden und Echiniden liegen, so weit mir bekannt, nur Angaben über deren Vorkommen in den Ambulacralanhängen vor. Es scheint mir jedoch unzweifelhaft, dass sie auch in den Ambulacralkanälen und in dem Ringkanale vorkommen wird. Wir haben dann hier wahrscheinlich einen allen Echinodermen gemeinsamen histologisch-anatomischen Charakter.

Die Ausbildung der Membran scheint sehr verschieden zu sein in den Ambulacralanhängen nicht nur innerhalb der verschiedenen Ordnungen, sondern auch innerhalb der Gattungen und Arten. So waren die Fasern bei Asterias glacialis viel deutlicher als bei Asterias rubens. Bisweilen kann die Membran sehr dick sein, wie in den Tentakel-

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup> R. Köhler, Récherches sur l'appareil circulatoire des Ophiures. Ann. des Sciences nat. 7. sér. II. 4887.

gefäßen von Cucumaria japonica nach Semper (30, p. 125). Im Ganzen scheint die Membran um so stärker zu sein, je mehr die Füßchen als Bewegungsorgane gebraucht werden. So sind die steifen wegen der großen Kalkplatten nur wenig beweglichen Füßchen und Tentakel der Cucumaria glacialis nur mit einer dünnen Membran ohne Faserbildung versehen, während die Tentakel der kalkarmen Cucumaria japonica eine sehr stark entwickelte Membran haben. Eben so sind die großen Saugfüßchen der Asterias glacialis mit einer stark entwickelten Membran versehen. Die Ophiuren (Ophioglypha texturata und Ophiopus wenigstens) haben eine viel dünnere, doch mit Fasern versehene Membran, dem entsprechend, dass sie ihre Füßchen nur als Tastapparate, nicht als Bewegungsapparate gebrauchen. Bei den Echiniden wird die Membran wahrscheinlich in den verschiedenen Füßchen desselben Thieres ungleich stark ausgebildet sein, indem sie in den Tastfüßchen nicht so stark zu sein braucht, wie in den Saugfüßchen. Aus Hamann's Untersuchungen scheint hervorzugehen, dass er es so gefunden hat. Bestimmte Angaben über die Dicke der Membran in den verschiedenen Füßchen hat er aber nicht gegeben.

Der Steinkanal zeigt ein eigenthümliches Verhalten, indem er mit dem Ausführungsgange der Geschlechtsorgane verwachsen ist (Fig. 47 und 48). Wie die Querschnitte (Fig. 49 und 20) zeigen, ist das Bindegewebe des Ausführungsganges an der Seite, wo der Steinkanal liegt, von lockerer Natur und etwas dünner als am übrigen Theil des Ausführungsganges. Das Peritonealepithel geht direkt vom Steinkanal auf den Ausführungsgang der Geschlechtsorgane. Die Verwachsung findet immer an der inneren Seite des Ausführungsganges statt. Das Epithel des Steinkanals ist an der einen Seite fast zweimal so hoch als an der anderen.

Über das Nervensystem wurden keine Beobachtungen von Interesse gemacht. Im Ganzen zeigt es die gewöhnliche, wohlbekannte Ordnung.

Das Blutgefäßsystem. Die gewöhnlichen Darmgefäße, durch Anastomosen verbunden, und das Ringgefäß waren deutlich. Näheres über die Blutgefäße kann aber nicht angegeben werden, da sie auf Schnitten sehr undeutlich waren. Das Ringgefäß liegt zwischen dem Wassergefäßring und dem Ösophagus, so dass es nicht leicht zu sehen ist. An der dorsalen Seite verlängert es sich etwas nach hinten wie eine Drüse, und von der Spitze dieser Drüse kommt das Genitalgefäß (Fig. 47 und 21). Es ist diese Drüse das Homologon des dorsalen Organs der übrigen Echinodermen. Etwas Ähnliches wird von Curnor (3, p. 579 f.) bei Cucumaria Planci beschrieben und

CUBNOT Spricht sich (3, p. 613 i.) bestimmt gegen die nomologie dieser Drüse mit dem dorsalen Organ (»glande ovoide«) bei den Asteriden. Ophiuriden und Echiniden aus, und eben so will er nicht das dorsale Organ der Crinoideen als homolog damit ansehen. Seine Grunde holt er besonders von der Entwicklung des Organs. Bei den Asteriden. Ophiuren und Echiniden entsteht es aus der inneren Wand des axialen Enterocols (vorderen Enterocolraums), und sendet vom aboralen Ende Verlängerungen aus, die die Genitalorgane bilden. Bei den Echiniden gehen diese Verlängerungen nicht eigentlich vom dorsalen Organ aus, sondern von der Wand des axialen Enterocols; da aber das dorsale Organ selbst aus der Wand des axialen Enterocöls hervorgeht, ist dieser Unterschied nur ein geringer. Bei den Crinoideen dagegen geht das axiale (vordere) Enterocol zu Grunde, und das dorsale Organ entsteht ohne Verbindung damit im Mesenterium, liegt auch nicht in demselben Interradius wie das vordere Enterocol. Außerdem gehen die Genitalstränge hier vom oralen Ende des Organs aus. Auch der Bau ist verschieden von dem des dorsalen Organs bei den übrigen Echinodermen. Es scheint danach bewiesen zu sein, dass das dorsale Organ der Crinoideen nicht dem der übrigen Echinodermen homolog sein kann.

Vorläufig muss ich doch die Richtigkeit seiner Anschauungen bezweifeln. Die morphologische Bedeutung der vorderen Enterocölräume kann, trotz Bury's Untersuchungen (1), noch nicht als genügend bekannt und festgestellt angesehen werden. So will Ludwig (18) gar nicht das, was Buny als vorderen Enterocolraum bei Holothurien beschrieben hat, als solches ansehen. Es ist ein sekundäres Gebilde, das auf dem Steinkanal auftritt, die »Madreporenblase«, wie Ludwig es nennt. Eben so stimmt Seeliger (23 a) nicht mit Bury tiberein in Hinsicht auf die Deutung dieses vorderen Enterocölraumes. Dagegen stimmt Serliger mit Bury darin überein, dass er meint, es seien ursprünglich allen Echinodermen zwei Paar Cölomsäcke zugekommen. Die Asteriden zeigen also ein späteres Verhalten, in dem die vorderen Enterocolräume sich nicht abtrennen, so dass in der Wirklichkeit nur ein Paar Enterocolraume vorhanden ist. Dass dies aber ein sekundares Verhalten ist, meint Bury daraus schließen zu können, dass er bei einer Bipinnaria den linken vorderen Enterocolraum abgetrennt gefunden hat, und diese Bipinnaria war eben eine sehr primitive Form, indem sie nicht die gewöhnlichen Verlängerungen hatte. Es solle darum auch das Verhalten der Enterocölräume bei dieser Form primitiver sein als



nicht sicher, dass diese Bipinnaria eine so sehr primitive ist, sie kann eben sowohl eine mehr modificirte sein. Aus der Form allein lässt sich nicht sogleich sagen, ob sie etwas Primitives oder Sekundäres repräsentire; jedenfalls möchte man doch wissen, zu welcher Asteride sie gehört. Weiter muss man erinnern, dass ein solcher Zustand, wie man ihn dauernd bei den Asteriden findet, dem, den man bei Ophiuren und Echiniden findet, vorausgeht (bei den Echiniden kommt eine geringe Modifikation vor [11, p. 271], die indessen hier keine Bedeutung hat). Es liegt dann am nächsten das Verhalten der Enterocölräume der Asteriden als das Primitivste anzusehen, zumal die Asteriden selbst primitivere Formen als die Ophiuren und Echiniden sind. Eine vereinzelte Form, wie Burn's Bipinnaria, kann diese Anschauung nicht ändern.

Im Ganzen zeigen die Enterocölräume der Echinodermen sehr verschiedene Verhältnisse - so wird bei den Holothurien nur eine, links gelegene Blase vom Entoderm abgeschnürt, und dieses Hydro-Enterocol theilt sich dann später in die zwei Enterocolräume und das Hydrocöl; ein vorderes Enterocöl kommt gar nicht zur Entwicklung (Ludwig, 18). Bei den Crinoideen entsteht das Hydrocol am vorderen Ende des Darmes, während das Enterocöl am hinteren Ende entsteht (Seeliger, 23 a). Bei allen übrigen Echinodermen entsteht das Enterocol am vorderen Ende des Darmes; doch kann es wohl nicht zweifelhaft sein, dass das Enterocöl der Crinoideen dem der übrigen Echinodermen homolog ist. Am wahrscheinlichsten dünkt es mir, es sei das einfache Verhalten der Enterocölräume bei den Asteriden das ursprunglichste, damit übereinstimmend, dass die Asteriden selbst die ursprünglichsten Formen unter den jetzt lebenden Echinodermen sind. Das Verhalten der Enterocolräume bei den übrigen Echinodermen ist nur als Modifikation aus dem bei den Asteriden vorhandenen anzusehen. Es ist dann auch natürlich, dass die am meisten modificirten Formen, die Holothurien und Crinoideen, am meisten darin abweichen.

Es können demnach die vorderen Enterocölräume nur als sekundäre Gebilde angesehen werden, und ihre Bedeutung für die Homologie eines Organs kann nicht so groß sein, dass man sagen könnte, die damit in Verbindung stehenden Organe seien homolog, die nicht damit in Verbindung stehenden nicht homolog. Falls man das thut, kann man auch nicht das Wassergefäßsystem der Ophiuren als homolog mit dem der übrigen Echinodermen ansehen. Bury (4) hat nämlich gefunden,



gent. Diese rolgerung wird doch gewiss auch Guknot nicht zugeben. Die Hauptsache ist, dass es überall aus dem Enterocol hervorgeht. Dagegen ist es weniger wichtig, ob es aus dem vorderen oder hinteren Ende des Enterocöls hervorgeht, indem es mit der größeren oder geringeren Differenzirung der Enterocölräume in Verbindung steht. Bei den Holothurien findet sich gar kein vorderes Enterocol, man kann also nur die Bedingung für die Homologie des dorsalen Organs mit dem der Asteriden, Ophiuren und Echiniden stellen, dass es aus dem Enterocöl entstehen soll. Freilich liegen noch keine Angaben darüber vor, doch kann es wohl kaum zweifelhaft sein, dass es diese Bedingung erfüllen wird. Erst wenn es bewiesen würde, dass es nicht so entstehe, wurde man die Homologie dieses Organs mit dem der übrigen Echinodermen verneinen müssen. Dasselbe gilt den Crinoideen; das vordere Enterocol ist hier so eigenthumlich ausgebildet und vielleicht nicht dem vorderen Enterocol der Asteriden, Ophiuren und Echiniden ganz homolog, dass man auch hier nur die Bedingung für die Homologie des dorsalen Ogans stellen kann, dass es aus dem Enterocol hervorgehen soll, und diese Bedingung ist erfüllt. Das dorsale Organ bei allen Echinodermen muss als homolog angesehen werden. Dass es bei Holothurien und Crinoideen ganz anders aussieht als bei den Asteriden, Ophiuren und Echiniden, ja selbst ganz rudimentär sein kann (Holothurien), ist nicht mehr als man erwarten musste. Die Asteriden, Ophiuren und Echiniden gehören entschieden sehr nahe zusammen, dagegen sind die Holothurien und Crinoideen weit von diesen und von einander geschieden; man muss dann erwarten einigermaßen dieselbe Ausbildung des Organs bei den drei ersten zu finden, dagegen eine besondere Ausbildung desselben Organs bei jedem der zwei anderen - und das ist eben, was man thatsächlich findet.

Als letzten Grund führt Curnot an, dass es sei prouvé, que ces amas plastidogènes n'ont aucun rôle dans la formation des organes génitaux«. Das ist nun aber gar nicht bewiesen, da noch Keiner die erste Entstehung der Genitalorgane der Holothurien beschrieben hat. Da aber die Geschlechtsorgane der Holothurien wie bei den übrigen Echinodermen von einer Blutlakune umgeben sind, die direkt vom dorsalen Organ ausgeht, wie Curnot's Figuren besonders schön zeigen, ist es überaus wahrscheinlich, dass es sich hier wie bei den übrigen Echinodermen verhalten wird. Also liegt auch hierin kein Grund gegen die Homologie des dorsalen Organs vor.

Über den histologischen Bau der Geschlechtsorgane kann nur



im Allgemeinen angegeben werden, dass sie von den bekannten hohen Peritonealzellen überkleidet sind; dann folgt eine Muskelschicht -Ring- und Längsmuskeln -, eine Bindegewebsschicht und endlich das innere Epithel. Verschiedene Entwicklungsstadien der Eier sind in demselben Schlauche zu finden. Die reifen Eier sind sehr groß, 4 mm, und geben dem Schlauche ein perlschnurartiges Aussehen. Der Kern ist sehr eigenthumlich, indem die chromatische Substanz sich auf der einen Seite lagert wie eine Schale, so dass man auf Schnitten eine halbmondformige Figur sieht (Fig. 22). Die auf dieser Figur dargestellte Form ist doch möglicherweise von der Konservirung hervorgerufen; sie war nicht an jungeren Eiern zu sehen, indem der Kern hier die gewöhnliche runde Form zeigte, die chromatische Substanz doch wie oben beschrieben geordnet. Eine Eiweißschicht, wie Semper (30) und HAMANN (6) beschreiben, war nicht zu sehen, und die Follikelhaut lag dicht an der Peripherie des Eies; es scheint also das Fehlen dieser eigenthumlichen Bildung nicht auf Rechnung der Konservirung geschrieben werden zu können.

Die Spermatozoenentwicklung geht bei allen bisher untersuchten Echinodermen auf direktem Wege vor sich in der Reihe: Spermatogonien - Spermatocyten - Spermatiden - Spermatozoen, wie es durch Jensen (9), Pictet (22), Cuenot (4) und Field (5) gezeigt wurde. Cucumaria glacialis weicht hierin von allen übrigen Echinodermen - so weit sie bis jetzt untersucht wurden - ab, indem die Spermatogonien sich hier zu ungemein großen und schönen Spermatogemmen entwickeln (Fig. 23). Der Kern der Spermatogemme misst 0,08-0,4 mm, die Schwanzfäden 0,5-0,6 mm. Schon äußerlich kann man an den reifen Genitalschläuchen sehen, ob es ein Männchen oder Weibchen ist, indem die Genitalschläuche des Männchens einzelne große Anschwellungen zeigen, die fast durchsichtig sind, während die Genitalschläuche des Weibchens perlschnurartig sind. Diese Anschwellungen sind von Spermatogemmen gefüllt. Sehr sonderbar ist es, dass man nur dieses Stadium findet. Ich habe Hunderte von Spermatogemmen gesehen, aber kein einziges ganz reifes Spermatozoon und kein einziges jüngeres Stadium. Nur kann man einzelne Kerne zwischen den Spermatogemmen frei liegend finden, besonders in der Nähe der Wand des Schlauches. Es können diese wohl nur junge Spermatogonien sein; sie haben dieselbe Größe wie die im inneren Epithel liegenden Zellen. In den Anschwellungen ist das Epithel sehr verdtinnt, bisweilen nur einschichtig, und ohne Falten, wie Jensen (9) bei Cucumaria frondosa gefunden hat. Gegen die Enden der Anschwellungen wird es mehrschichtig und gefaltet, und in den

Zeitschrift f. wissensch. Zoologie. LVII. Bd.

47

nicht angeschwollenen Partien ist es so dick, dass das Lumen des Schlauches fast verschwunden ist. Was Curnor (2, p. 420 f.) bei den Asteriden als Spermatogemmen beschreibt und abbildet, ist nicht dasselbe wie die Spermatogemmen der Cucumaria glacialis. Die einzelnen Spermatozoen sind dort nicht auf demselben Entwicklungsstadium -»le développement marche de bas en haut, de sorte que les noyaux les plus terminaux sont aussi les plus avancés; on peut suivre tout le développement du spermatoblaste sur un même spermatosphère«. Die Asteriden scheiden sich also nur dadurch von den übrigen Echinodermen, dass die aus den Spermatogonien hervorgehenden Spermatocyten zusammen liegen bleiben, während sie sich bei den übrigen Echinodermen ganz unregelmäßig lagern. Der Unterschied zwischen diesen Gebilden und den eigentlichen Spermatogemmen liegt darin, dass die Kerntheilungen, wo Spermatogemmen sich bilden, gleichzeitig vor sich gehen, während sie sonst nicht gleichzeitig erfolgen. Es können diese Gebilde der Asteriden also nicht als eigentliche Spermatogemmen angesehen werden, es ist nur eine geringe Modifikation des gewöhnlichen Typus. - Eine Genitalpapille findet sich nicht bei Cucumaria glacialis.

Die ungewöhnliche Größe der Eier — 4 mm — steht in genauer Verbindung mit der interessanten Eigenthümlichkeit dieser Art, die Entwicklung der Jungen in Bruttaschen. Es gebührt Levinsen das Verdienst dies entdeckt zu haben (14). Er beschreibt zwei Taschen, die jederseits des ventralen Radius liegen, nahe dem Vorderende, und die Eier und Jungen von verschiedener Größe enthalten. An einem 27 mm langen Exemplar (die Tentakel mitgemessen) waren die Bruttaschen 8 mm, an einem 30 mm langen (die Tentakel eingezogen) waren sie 13 mm. Nur an diesem größten Exemplar fand er außere Öffnungen, und glaubt, dass der weniger entwickelte Zustand, in dem der Inhalt der Taschen sich bei den kleinsten Exemplaren befand, eine gentigende Erklärung des Fehlens der Ausfuhröffnungen sei (14, p. 386). Die kleinsten Jungen waren 3 mm, die größten 51/3 mm. Die Haut dieser Jungen war schon mit zahlreichen zerstreuten Kalkkörpern versehen. Von dem inneren Bau der Jungen werden nur die Respirationsorgane besprochen, indem sie als zwei kleine abgerundete, ungleich große Aussackungen des Darmes beschrieben werden. Wie die Taschen sich bilden, und wie die Eier hineingelangen, darüber wird nichts mitgetheilt. Eine Verbindung zwischen Bruttaschen und Genitalschläuchen wurde nicht aufgefunden.

Mehr findet man nicht in der Litteratur über diese Art. Ein sehr ähnliches Verhältnis ist indessen von Lampert an der antarktischen

Cucumaria laevigata (Verr.) beschrieben worden. In seiner ersten Mittheilung (12) (wo sie Cucumaria crocea Less. genannt wird) beschreibt er die zwei Bruttaschen, die jederseits des ventralen Radius, etwas hinter der Mitte, liegen, und vermuthet, die Geburt finde durch Ruptur der Leibeswand statt. Bei einem Exemplar lagen die Bruttaschen »zwischen zwei ventralen Längsmuskeln«. Bei zwei Exemplaren war jeder Beutel noch einmal in eine kleinere und eine größere Abtheilung geschieden, welche mit einander in Verbindung standen. Die Haut des Beutels enthält die gleichen Körper wie die Körperwandung, als deren Einstülpung der Beutel daher erscheint. Die Größe der enthaltenen Embryonen war  $1^{1/2}$ — $1^{1/2}$  mm. Er behält sich nähere Details über die in den Beuteln gefundenen Embryonen und die noch in den Genitalschläuchen verschiedener Größe befindlichen Eier vor: indessen ist noch nichts darüber erschienen. In seiner späteren Mittheilung (43), in der die Art richtig als Cucumaria laevigata Verr. angesehen wird, giebt LAMPERT an, dass der Ausführungsgang der männlichen Geschlechtsorgane auf einer kleinen Papille mundet. Die Lage der Bruttaschen wird nun auf 6 mm vor der Insertion der Retraktoren, näher dem Kopfende, angegeben. Die darin enthaltenen Eier sind ungefähr 4 mm groß. Eine Verbindung der Bruttaschen mit den Geschlechtsorganen konnte nicht nachgewiesen werden.

Es ist sehr interessant, dass diese merkwürdige Brutpflege fast identisch bei einer arktischen und einer antarktischen Form vorkommt, während sonst etwas Ähnliches nicht vorzukommen scheint. sonstiges Vorkommen von Brutpflege bei Holothurien muss auf Ludwig (17, p. 407) hingewiesen werden. Am genannten Ort spricht Lunwig die Vermuthung aus, es öffne sich wieder ein Porus für das Ausschlüpfen der Jungen an der Stelle, wo die Öffnung lag, durch welche die Eier aufgenommen wurden. Die Vermuthung Ludwig's (17, p. 440), es gelte die Angabe Fabricius' über Holothuria pentactes, dass sie vivipar sei, der Cucumaria minuta Levinsen's (also Cucumaria glacialis), ist unrichtig. Holothuria pentactes ist nach Lütken (19, p. 2) ein Synonym von Cucumaria frondosa, die indessen nicht vivipar ist. Cucumaria glacialis ist bisher nicht bei Grönland gefunden und wird sich wohl kaum da finden, da die grönländische Fauna wenigstens auf geringeren Tiefen schon recht gut untersucht worden ist. Was es eigentlich ist, das Fabricius gesehen hat, lässt sich vorläufig nicht sagen - vielleicht könnte man einen Schmarotzer darin vermuthen. - Es soll nun die Entwicklung und der Bau der Bruttaschen beschrieben werden, so weit es erkannt wurde.

Bei ganz jungen Weibchen von ca. 42 mm Größe findet man jeder-

seits des ventralen Radius ein kleines rundes Gebilde, das in die Leibeshöhle hineinragt, gleich hinter dem einstülpbaren Theil der Haut. Das ist das erste Entwicklungsstadium der Bruttaschen, das zum Vorschein kam. Fig. 24 stellt ein solches dar; der Schlundkopf ist nach vorn geschlagen. Fig. 47 zeigt ein späteres Stadium; die eine Tasche ist in der Mitte etwas eingeschnürt, etwa wie Lampert bei einigen Exemplaren von Cucumaria laevigata gefunden hat. Fig. 25 zeigt die Bruttaschen eines erwachsenen Exemplars. Auch hier findet sich eine kleine Aussackung am oberen Ende der einen Tasche. Solche Aussackungen sind ganz zufällig, ohne morphologische Bedeutung, und nur durch die zufällige Lagerung der Eier hervorgerufen; ein Ei lag in der kleinen Aussackung auf Fig. 25.

Nur an den größten Exemplaren sind äußere Öffnungen direkt zu erkennen (Fig. 26). Auf Schnitten sieht man indessen, dass sie auf allen Stadien eine Öffnung besitzen, was ganz einfach aus der Entstehungsweise folgt, indem sie, wie Lampert vermuthet, Einstülpungen der Haut sind. Wenn man die Öffnungen auf den kleineren Thieren nicht sehen kann, rührt das einfach von der Kleinheit der Öffnungen her; außerdem werden sie wohl immer kontrahirt sein. Die Vermuthung Lodwig's, dass sie sich, wenn die Jungen zur Geburt reif wären, aufs Neue öffnen, ist also unrichtig — sie sind niemals geschlossen. Die allerersten Stadien kamen freilich nicht zur Beobachtung, das Resultat kann indessen nicht zweifelhaft sein.

Am Rande der Öffnung wird die Haut plötzlich verdünnt (Fig. 27 und 40). Am Hinterrande der Öffnung scheint es, als fange diese Verdunnung schon ein Stückchen vor der Ausführungsöffnung an. Das ist jedoch nur eine Folge der Kontraktion, indem die hintere Seite sich etwas vorgewölbt hat. An dem eingebuchteten Rande ist das Epithel der Haut sehr kräftig ausgebildet (Fig. 10), und die Kerne in mehreren Lagen geordnet, doch - so weit es zu sehen war - nur ein einschichtiges Epithel. Am Querschnitte durch den Außenrand der Öffnung tritt dieses Epithel als ein ringsverlaufender Wulst hervor (Fig. 28). Auf Fig. 10 ist deutlich zu sehen, dass die verschiedenen Schichten der Haut sich direkt in die Haut der Bruttaschen fortsetzen; nur die Bindegewebsschicht ist viel dunner, indem ihr außerer mit Kalkplatten versehener Theil hier entweder ganz dunn ist oder ganz fehlt - das kann nicht entschieden werden, da die zwei Bindegewebsschichten nicht so scharf von einander gesondert sind. - Kalkplatten fehlen ganz in der Haut der Bruttaschen. Die Quermuskeln der Haut setzen sich direkt an die Haut der Bruttaschen fort und bilden hier eine deutliche Ringmuskelschicht.

Der obere Theil der Tasche ist immer verschmälert und bildet einen Ausführungsgang. Die Haut ist hierin kontrahirt, so dass das innere die Bruthöhle begrenzende Epithel in Falten liegt (Fig. 29). Wenn die Jungen heraus sollen, müssen sie sich selbst den Weg bahnen, indem sie den Ausführungsgang erweitern müssen. Das Mutterthier kann nicht selbst den Gang erweitern, da nur Ringmuskeln vorhanden sind. Es müssen also die Jungen so lange in der Bruthöhle verweilen, bis sie groß genug sind um den Gang erweitern zu können. Doch wissen wir nicht, wie weit der Gang wird, wenn die Ringmuskeln erschlafft werden, was sie wohl werden, wenn die Jungen herauskriechen.

In der eigentlichen Tasche ist die Haut sehr dünn, das Epithel recht deutlich einschichtig (Fig. 30). Die Bindegewebsschicht ist sehr dunn, und die Ringmuskeln nicht deutlich an Schnitten. Flächenpräparate zeigen indessen, dass sie überall vorhanden sind. Auf einigen Stellen, meistens wo ein Junges die Wand bertihrt, ist das Epithel viel dicker und etwas gefaltet (Fig. 34). Man könnte versucht sein hier eine secernirende Funktion zu vermuthen, zumal man in den Taschen eine schleimige Substanz findet, die auf den Schnitten als eine feinkörnige Masse erscheint (Fig. 34). Von einem Ernährungssekret kann jedoch kaum die Rede sein; man findet nämlich dieselbe körnige Masse in der Leibeshöhle der Jungen, die sich in der Tasche befinden, nicht aber in deren Darmlumen. Bei der Schilderung dieses späteren Stadiums der Entwicklung wird es auch bewiesen werden, dass keine Ernährung auf diese Weise stattfindet - jedenfalls auf den späteren Entwicklungsstadien. Die zwei Taschen sind von einander ganz unabhängig, ohne Verbindung unter einander. Fig. 27 stellt einen Längsschnitt durch eine 5 mm lange Bruttasche mit zwei weit entwickelten Jungen dar.

Über die morphologische Bedeutung der Bruttaschen hat LAMPERT eine sonderbare Anschauung ausgesprochen, indem er sie mit den Bursen der Ophiuren homologisirt; er sagt: dass "nach Nachweis ähnlicher Bruttaschen bei einer Holothurie unterscheidet dieser Charakter nicht länger die Ophiuriden scharf von den übrigen lebenden Echinodermen (12, p. 15). Eine solche Homologisirung ist absolut unberechtigt. Die Bruttaschen bei Cucumaria glacialis und laevigata sind Neugebilde, die nur mit der eigenthümlichen Brutpflege dieser zwei Arten in Zusammenhang stehen, und keine vergleichend-morphologische Bedeutung haben. Falls sie eine solche haben sollten, müsste man sie bei allen Holothurien finden, oder wenigstens Spuren davon. Nun findet man sie indessen nur bei zwei unter der großen Menge bekannter Holo-

der Bruthöhle außer den zwei Jungen noch einige sonderbare, meistens zusammengerollte Fäden zu sehen, die im oberen Ende der Höhle lagen (Fig. 29). Zwischen den Fäden waren einige wenige Kerne zu sehen. Was sie sind, kann ich nicht sagen. Am nächsten läge es zu vermuthen, es seien Spermatozoen. Keiner der Kerne war aber mit einem Faden in Verbindung. Bisweilen schien es, als lägen die Kerne in einer Röhre, deren Ränder dann die Fäden darstellen sollten. — Nur in einer der Bruttaschen waren sie zu sehen, es muss also etwas der Bruttasche Fremdes sein.

Wir kommen nun auf eine andere, sehr dunkle Frage: Wie gelangen die Eier in die Bruttaschen hinein? Sowohl Levinsen als Lanpert haben vergebens nach einer Verbindung zwischen Bruttaschen und Geschlechtsorganen gesucht, und ich muss nun bestimmt sagen, dass eine solche Verbindung nicht existirt. Die Eier müssen also zuerst abgelegt und dann später in die Taschen von außen her gebracht werden; - denn dass die Eier selbst durch amöboide Bewegungen darin anlangen sollten, wird wohl Niemand annehmen. Aber wie werden sie hineingebracht? Dass das Thier sie mit den Tentakeln hineinbringen könnte, ist ganz unwahrscheinlich. Die Tentakel sind wegen der Kalkkörper ziemlich starr, und würden auch die Öffnungen der Taschen kaum erreichen können. Es ist auch nicht einzusehen. wie die Eier festgehalten werden könnten. Am wahrscheinlichsten dünkt es mir, dass es auf folgende Weise geschehe: Die Eier werden am Meeresboden abgelegt, und das Thier kriecht dann darüber hin und nimmt sie in die Taschen auf - durch die Ringmuskeln der Taschen können wohl solche Bewegungen gethan werden, dass die Eier hineingelangen können. - Dass die Bruttaschen sich an der Bauchseite öffnen, kann sehr gut mit der dargestellten Vermuthung stimmen. Es würde also etwa auf die Weise vor sich gehen, wie die Urodelenweibchen nach Zeller die Spermatophoren aufnehmen. Direkte Beobachtung muss naturlich konstatiren, wie sich die Sache verhält. So lange wir nicht wissen, wie die Eier der cheilostomen Bryozoen in die Oöcien hineingelangen, wo keine Verbindung zwischen Oöcien und Zoöcien existirt (15), können wir auch in dem vorliegenden Falle nichts Bestimmtes sagen - es wäre ja möglich, dass sowohl hier als bei den Bryozoen etwas ganz Ungeahntes vorläge.

Wenn man die Jungen in den Bruttaschen eines großen Thieres betrachtet, sieht man bald, dass nur zwei oder drei Entwicklungsstadien



Digitized by Google

tirt. Wohl kann man sehr kleine Unterschiede in dem Entwicklungsgrad der verschiedenen Individuen von fast derselben Größe finden, doch sind sie immer so gering, dass sie gar nicht Zwischenstadien repräsentiren können. Es muss das wohl auf die Rechnung eines kleinen Zwischenraumes zwischen der Befruchtung dieser und der anderen etwa auf demselben Stadium stehenden Individuen geschrieben werden. Bei den mir vorliegenden Exemplaren fanden sich, wie gesagt, nur drei weit geschiedene Stadien. Wie ist nun diese sonderbare Thatsache zu erklären? Bei den Männchen wurde ein ganz ähnliches Verhältnis beobachtet: alle die Spermatozoen, die sich in den Genitalschläuchen fanden, waren genau auf demselben Entwicklungsstadium, nur Spermatogemmen, aber kein reifes Spermatozoon und kein jungeres Entwicklungsstadium wurde gefunden. Nur eine Erklärung scheint möglich: die Bildung der Geschlechtsstoffe findet bei Cucumaria glacialis nur zu bestimmten Perioden statt, von Zeiträumen unbekannter, jedoch nicht langer Dauer unterbrochen. Nur in den weiblichen Genitalschläuchen fanden sich verschiedene Entwicklungsstadien der Eier bei demselben Individuum, indem alle Stadien vom reifen bis zum ganz jungen Ei in demselben Schlauche zu sehen waren. Dies scheint gegen die periodische Entwicklung der Geschlechtsstoffe zu sprechen, die oben angestührten Thatsachen scheinen dagegen diese Annahme gerade zu erfordern. — Auch hier muss die direkte Beobachtung entscheiden.

## II. Entwicklung.

Wie schon oben genannt, waren nur drei verschiedene Entwicklungsstadien unter allen den in den Taschen vorhandenen Jungen repräsentirt. Es konnte also nur ein geringer Theil der Entwicklung studirt werden. Nur die Furchung konnte ziemlich vollständig erkannt werden; von der Bildung der verschiedenen Organe konnte nur etwas über die Geschlechtsorgane gesehen werden. Indessen scheint das Wenige, das bekannt wurde, von recht großem Interesse zu sein, und da man nicht Aussicht hat, in einer näheren Zukunft neues Material zu bekommen, soll es hier mitgetheilt werden.

Die Furchung. Bei allen Echinodermen, deren Entwicklung bisher bekannt wurde, ist die Furchung total, die ersten Entwicklungsstadien verlaufen sehr regelmäßig, und die Urdarmbildung geschieht durch Invagination. Die einzige bisher bekannte Ausnahme ist Amphiura



glacialis bietet dann ein unter den Echinodermen ganz einzig dastehen– des Verhältnis. Wegen der Größe und Undurchsichtigkeit der Eier lässt sich die Furchung nur auf Schnitten studiren. Ein Schnitt durch einen ganz jungen Embryo ist auf Fig. 32 dargestellt. Am Rande findet sich rings eine ganz homogene Dottersubstanz; in der Mitte sind dagegen zweierlei Gebilde zu sehen, erstens kleine, scharf hervortretende und tief gefärbte Pünktchen — das sind die Furchungskerne, und zweitens größere, matt gefärbte runde Körper, oft von einem ganz klaren Ringe umgeben — das sind Dotterkugeln, die übrigens schon auf dem im Ovarium liegenden reifen Ei, obwohl sparsam, auftreten (Fig. 22). Die klaren Ringe rühren von Schrumpfungen her, sind also nur leere Räume. - Genau dasselbe Bild gaben die Schnitte der anderen auf demselben Stadium stehenden Embryonen. Wir haben dann hier einen unter den Echinodermen bisher unbekannten Modus der Furchung: nur die Kerne theilen sich, und bleiben dann im Inneren des großen, ungefurchten Dotters liegen, ganz unregelmäßig geordnet.

Von dem folgenden Stadium habe ich nur eine Schnittserie. Es war hier schon die Organbildung angefangen, indem an dem einen Ende einige Höhlungen und Kernhaufen zu sehen waren. Da indessen der Embryo auf diesem Stadium noch ohne äußerlich deutliche Sonderung von verschiedenen Regionen war, konnte er bei Schnitten nicht bestimmt orientirt werden, und es war desshalb unmöglich die verschiedenen Organanlagen zu deuten. Indessen gab diese Schnittserie Erklärung über die späteren Furchungsstadien. Fig. 33 stellt einen Schnitt durch einen Embryo auf diesem Stadium dar, ein wenig schematisirt, aber in genauer Übereinstimmung mit dem auf der Serie thatsächlich gesehenen. Die Zellkerne liegen nun fast alle an der Peripherie und bilden hier eine Zone, die von der innerhalb liegenden Dottermasse recht scharf gesondert ist, indem sie einen anderen Farbenton hat als der Dotter. An zwei einander gegenüber liegenden Stellen sind die Kerne (und Zellen) in mehreren Schichten geordnet. So weit ich sehen konnte, sind es Zellstreifen, die aus dem Ort, wo die eigentliche Organbildung vorzugehen scheint, nach hinten verlaufen. Im Übrigen liegen die Zellen zum Theil einschichtig - ein kleines Stück ist stärker vergrößert in Fig. 34 dargestellt — zum Theil deutlich in zwei Schichten geordnet (Fig. 35 stellt ein solches Stückchen dar). Zellgrenzen waren an einigen Stellen deutlich zu sehen (Fig. 35 und 36). Die Kerne sind nun deutlich größer als auf dem ersten Stadium, doch nicht alle. Fig. 36 zeigt



dern, allmählich an Größe zuzunehmen.

Der Dotter bietet auf diesem Stadium ein sehr sonderbares Aussehen, indem er zur Hälfte in große Kugeln zerfallen ist. Sie färben sich stärker als die übrige Dottermasse. Zwischen diesen Dotterkugeln liegen noch einige Kerne, um die man bisweilen ein helles Plasma sehen kann. Es sind ohne Zweifel Zellen, die als Vitellophagen fungiren werden. Auf dem folgenden Stadium, Junge von 3-5 mm, findet man wieder dieselben Dotterkugeln. Sie liegen nun zerstreut überall in der Haut (Fig. 37), in der Darmwand, in den Wassergefäßkanälen, in der Leibeshöhle. Die in der Leibeshöhle liegenden Dotterkugeln liegen fast konstant als ein kleines Häufchen im vorderen Ende des Thieres, und man trifft hier noch Vitellophagen dazwischen (Fig. 38). Es waren nicht gleich viele Dotterkugeln bei den verschiedenen Jungen dieses Stadiums vorhanden, was sich ganz einfach daraus erklären lässt, dass sie bei den Individuen, wo nur wenige vorhanden waren, schon zur Ernährung des Thieres verwendet waren. Dagegen waren keine Dotterkugeln selbst bei den jüngsten der freilebenden Individuen zu finden.

Nach dem eben Dargestellten muss die spätere Entwicklung also folgendermaßen vor sich gehen: Die Furchungskerne wandern, indem sie an Größe zunehmen, gegen die Peripherie des Eies und lagern sich hier als ein Epithel, das Ektoderm. Es ist also eine superficielle Furchung, wie sie bei Arthropoden vorkommt. — Ob die unter dem Epithel liegende Schicht das Entoderm bildet, konnte nicht entschieden werden, eben so auch nicht, ob sie ebenfalls durch nach außen wandernde Zellen gebildet wird, oder durch Zellen, die aus der Theilung der Zellen der äußeren Schicht hervorgehen. Der Dotter zerfällt theilweise (oder ganz?) in große Dotterkugeln, die in die verschiedenen sich bildenden Organe zu liegen kommen und ihnen zur Ernährung dienen. Einige bleiben in der Leibeshöhle liegen und werden hier von Vitellophagen absorbirt.

Das dritte Entwicklungsstadium, das gefunden wurde, ist von fast ganz entwickelten jungen Thieren repräsentirt (Fig. 39). Die zehn Tentakel sind schon vorhanden und etwa vier Saugfüßchen sind in jeder Reihe ausgebildet. Die Haut ist ganz dicht mit jungen Kalkkörpern versehen, die nur die in Fig. 8 dargestellten Stadien repräsentiren; nur die Analzähne sind größer, sie werden also vor den anderen



sich noch keine Kaikkorper. Der Kaikring ist schon ziemlich weit entwickelt, Radialia und Interradialia deutlich verschieden. Der Retraktormuskel ist noch nicht abgespaltet, aber sehr nahe dabei, wie Fig. 44 zeigt. Das Wassergefäßsystem ist schon vollständig ausgebildet, die elastische Membran schon deutlich. Der Steinkanal öffnet sich noch nach außen. Der Darmkanal zeigt die typischen Windungen und ist schon in die verschiedenen Abschnitte gesondert, nur der kleine ausgeweitete Endabschnitt ist noch nicht recht deutlich, wie aus den Fig. 39 und 40 zu sehen ist. Die Respirationsorgane sind nur zwei kleine, ungleich große Aussackungen des Darmes (Fig. 40). Das Nervensystem ist auch schon vollständig ausgebildet. Blutgefäßsystem und Geschlechtsorgane sollen unten besprochen werden. Die Größe dieser Jungen war 3-5 mm. Dieser große Unterschied in der Größe rührt von der Kontraktion her, indem einige - wie der auf Fig. 39 gezeichnete - ganz ausgestreckt, andere mehr oder weniger kontrahirt sind. In Hinsicht auf die Entwicklungsstufe der inneren Organe waren sie alle fast genau auf demselben Stadium.

Bei diesen Jungen ließ sich ein sehr sonderbares Verhalten konstatiren, nämlich dass der Mund geschlossen ist. Sowohl auf Langs- als auf Querschnitten war das deutlich. Fig. 44 stellt einen Längsschnitt durch das vordere Ende eines Jungen dar. Am Außenrande des Mundes liegt eine Verschlussplatte, die eine direkte Fortsetzung der umgebenden Haut ist. Wie und wann sie sich bildet, konnte natürlich nicht an dem einen Stadium gesehen werden. Die Jungen können also jedenfalls auf diesem Stadium keine Nahrung von außen her aufnehmen, und wahrscheinlich muss die ganze Entwicklung auf Kosten des Dotters vor sich gehen — der ist ja aber auch recht groß. Die Thatsache, dass der Mund geschlossen ist, in Verbindung mit der oben angeführten, dass die schleimige Flüssigkeit der Taschen auch in der Leibeshöhle der Jungen sich vorfindet, macht es sehr wahrscheinlich, dass diese Flüssigkeit keine Ernährungsflüssigkeit sein kann, und dass die Bruttaschen überhaupt keine Ernährungsfunktion haben; sie leisten den Jungen nur Schutz. Wann die Verschlussplatte verschwindet (resorbirt wird), lässt sich nicht bestimmt sagen; da aber keins der in den Bruttaschen sich befindlichen jungen Thiere über 51/3 mm groß ist, muss man wohl vermuthen, es geschehe etwa bei einer Größe von ca. 6 mm, wenn der Dotter ganz aufgespeist ist. Bei dieser Größe werden die Jungen alle Organe fertig ausgebildet haben - vielleicht die Geschlechtsorgane ausgenommen - und sie werden

den sie eben nicht sehr angenehm gestellt sein.

Man könnte vielleicht daran denken, es sei dieses Verhältnis etwas Ähnliches wie das bei den Auricularien bekannte Puppenstadium. Ich glaube indessen dies bestimmt in Abrede stellen zu müssen. Synapta, wo dieses Puppenstadium sich typisch findet, ist der Mund während dieses Stadiums nicht geschlossen, und auch bei keiner anderen Holothurie ist etwas Ähnliches bekannt. Es scheint danach ganz ohne Analogie und muss ein rein biologisches Verhalten sein, das von den besonderen Verhältnissen, worunter die Entwicklung vor sich geht, hervorgerufen ist. Hiermit steht natürlich auch in Verbindung, dass kein eigentliches Larvenstadium vorhanden ist, was man wohl sicher sagen kann, obgleich nicht alle Entwicklungsstadien beobachtet sind - der große Dotter muss ein solches unmöglich machen. Dass es von keinem Nutzen sein würde, ist nicht für sich allein Grund genug um dies anzunehmen. Bewimperung war auch nicht zu sehen; das kann aber von dem Konservirungszustand herrthren, so dass es wohl möglich ist, dass sie sich wirklich findet.

Bei Cucumaria laevigata wird die Entwicklung wahrscheinlich auf ähnliche Weise vor sich gehen. Nach Lampert sind die Eier 4 mm groß, müssen also auch sehr dotterreich sein, und da sie unter den gleichen Verhältnissen sich entwickeln, werden sie wahrscheinlich denselben merkwürdigen Furchungsmodus zeigen.

Von der Entwicklung der einzelnen Organe wurde nur die der Geschlechtsorgane einigermaßen verfolgt. Die allerersten Stadien wurden nicht gesehen. Indessen ist bisher nur sehr wenig über die Entwicklung der Geschlechtsorgane der Holothurien bekannt, so dass die Beobachtungen an Cucumaria glacialis, obgleich unvollständig, mir nicht ohne Interesse scheinen.

Bei Selbnka (25) finden wir die ersten Bemerkungen darüber; er vermuthet, sie werden aus einem Theil der Mesenchymzellen gebildet. Später spricht Semon (29) die Vermuthung aus, dass die Genitalschläuche durch sackartige Einstülpungen der Cölomwandung in die Leibeshöhle entstehen. Die Ausstülpungen seien von solidem Mesenchymgewebe ausgefüllt, in welchem das Lumen des Genitalschlauches als ein Schizocölraum entstehe. Die Bildungszellen der Geschlechtsprodukte sollen vom äußeren Cölomepithel des Genitalschlauches stammen und die übrigen Schichten des Schlauches durchwandern, um in den Hohlraum



vor. Herouard beschreibt die Entstehung der Geschlechtsorgane folgendermaßen (8, p. 676): Von einem Zellenhaufen, der im Bindegewebe des Mesenteriums an dem Genitalgefäß liegt (\*tangentiellement au canal génital amoebophore «), ohne besondere Epithelialbekleidung, wachsen die Genitalschläuche hervor, indem sie das Bindegewebe des Mesenteriums vor sich herschieben. Die Zellen des Mesenteriums vermehren sich, um mit dem Wachsthum der Schläuche Schritt zu halten. Später entsteht ein Hohlraum in der Mitte des Haufens, indem die Zellen aus einander weichen, bis sie zuletzt nur ein einfaches Epithel bilden. Leider giebt er keine Figuren davon.

Curnor's Beobachtungen (3, p. 583) wurden auf schon älteren Stadien angestellt, indem schon vier bis fünf kleine Genitalschläuche an dem jungsten von ihm gesehenen Stadium vorhanden waren. Er sagt, » tout se passe, comme si les cellules initiales des organes génitaux étaient placées à l'intérieur de la lacune marginale« — was auch aus seiner Figur hervorgeht. - Mehr liegt meines Wissens nicht über die Entstehung der Geschlechtsorgane der Holothurien vor. Ein genaues Studium von deren ersten Entstehung würde von großem Interesse und Bedeutung sein. Ich erwartete bei der Untersuchung der mir vorliegenden Jungen von Cucumaria glacialis die erste Entstehung der Geschlechtsorgane klar legen zu können, besonders das Verhalten zwischen dem dorsalen Organ und den Geschlechtsorganen. Leider war es unmöglich wegen der Konservirung. Indessen werde ich doch die wenigen Beobachtungen, die ich machen konnte, darstellen, da nur so wenige Angaben darüber vorliegen. Vorläufig kann ich jedoch nicht daran zweifeln, dass die Geschlechtsorgane hier wie bei den übrigen Echinodermen von dem dorsalen Organ stammen, indem die Urkeimzellen sich in diesem Organ ausbilden und von da an in die Geschlechtsorgane hineinwandern. Beweisen kann ich es aber nicht.

Das erste Stadium, das zur Beobachtung kam, entspricht dem von Herouard beschriebenen. Auf Fig. 42 ist ein Querschnitt durch die Genitalanlage auf diesem Stadium dargestellt; ein Häufchen von Zellen, in deren Mitte ein Schizocolraum eben aufgetreten ist, trennt die zwei Mesenteriallamellen von einander. Diese sind verdickt, und eine lebhafte Wucherung findet offenbar statt. Die ganze Genitalanlage ist herzförmig, die Spitze nach hinten gerichtet, wie aus den auf einander folgenden Schnitten hervorgeht. Fig. 43 ist einem vertikalen Längsschnitt entnommen. Der Steinkanal ist zweimal getroffen, darunter



kommt die Genitalanlage, die also unmittelbar hinter dem Steinkanale liegt. Eine Verbindung zwischen der Genitalanlage und dem dorsalen Organ war nicht zu sehen, denn es war überhaupt keine Spur des Blutgefäßsystems oder des dorsalen Organs bei diesen Jungen zu entdecken, was sicher auf die Rechnung der Konservirung geschrieben werden muss. Dass es wirklich schon auf diesem Stadium vorhanden ist, kann gewiss keinem Zweifel unterliegen, da sonst alle Organe so weit ausgebildet sind. Auch bei den Erwachsenen war das Blutgefäßsystem sehr undeutlich in den Schnitten, geschweige denn bei den Jungen. Man kann also diesen Fall nicht als Zeugnis gegen die Abstammung der Geschlechtsorgane von dem dorsalen Organ ansehen. Die Vermuthung Semon's, es stammen die Geschlechtszellen vom äußeren Cölomepithel, ist absolut unrichtig, wie aus den zahlreichen Angaben darüber hervorgeht, und wie ich auch bestätigen muss; sie gehen aus dem inneren Epithel hervor. Aber die Herkunft dieser Epithelzellen bleibt noch zu erklären.

Fig. 44 stellt ein etwas späteres Stadium dar: zwei Genitalschläuche sind schon hervorgewachsen, aber keine Spur des Ausführungsganges ist zu sehen. Fig. 39 und 40 zeigen dasselbe Entwicklungsstadium. Der Ausführungsgang muss dann längs der Unterseite des Steinkanals emporwachsen, und bei dieser Gelegenheit muss die Verwachsung des Steinkanals mit dem Ausführungsgang stattfinden, indem der Ausführungsgang sich zwischen den Steinkanal und die Haut schiebt. Es ist dann leicht zu verstehen, warum das Madreporenköpfchen immer an der inneren, gegen den Darm sich wendenden Seite des Ausführungsganges verwachsen ist. — Die später hervorwachsenden Schläuche sprossen immer oralwärts von den erst vorhandenen hervor, so dass die hintersten immer die ältesten und längsten sind. Fig. 45 zeigt dies sehr deutlich. Selbst an ausgewachsenen Exemplaren kann man das konstatiren. Die Genitalschläuche sprossen immer paarweise hervor.

Es möge zuletzt ein kurzes Résumé folgen:

Am Rande der großen Kalkkörper findet sich eine glatte, dünne Partie, die bewirkt, dass die Kalkkörper beim Zusammenziehen des Thieres etwas über einander gleiten können. Die Kalkkörper des vorderen einstülpbaren Theiles der Haut sind alle mit ihrer Längsachse quer auf die Längsachse des Körpers gerichtet — nach dem Princip des geringsten Widerstandes beim Einziehen.

Die Haut des einstülpbaren Theiles ist viel dünner und schwächer als die übrige Körperhaut; denn da sie im eingezogenen Zustande

Das ganze Wassergefäßsystem ist von einer elastischen Membran umgeben. Dies scheint etwas allen Echinodermen Gemeinsames zu sein. Der Ausbildungsgrad der Membran in den Füßchen hängt wohl damit zusammen, wie die Thiere sie gebrauchen.

Der Steinkanal ist mit dem Ausfthrungsgang der Geschlechtsorgane verwachsen.

Das dorsale Organ der Holothurien ist mit dem dorsalen Organ aller übrigen Echinodermen homolog.

Die Spermatozoenentwicklung ist von der aller übrigen darin bekannten Echinodermen verschieden, indem große Spermatogemmen gebildet werden.

Die Bruttaschen sind Einstülpungen der Haut, die immer nach außen offen sind. Von der Weise, in welcher die Eier in sie hineinkommen, lässt sich nur vermuthen, dass diese am Meeresboden abgelegt werden, und dass das Thier darüber hinkriecht und sie in die Taschen aufnimmt, etwa durch peristaltische Bewegungen der Ringmuskulatur der Ausführungsgänge der Taschen. Eine direkte Verbindung zwischen Bruttaschen und Geschlechtsorganen existirt nicht.

Die Geschlechtsstoffe werden zu bestimmten Perioden gebildet, die von Zwischenräumen unbekannter Länge, in denen keine Geschlechtsstoffe sich bilden, unterbrochen werden.

Die Furchung der 4 mm großen Eier ist nicht total wie sonst bei den Echinodermen. Die Furchungskerne liegen zerstreut in der Mitte des großen ungefurchten Dotters, wandern dann unter Größenzunahme gegen die Peripherie und bilden ein Epithel, das Ektoderm. Es besteht also eine superficielle Furchung. Der Dotter zerfällt in große Kugeln, die man später in den verschiedenen Organen zerstreut findet, wo sie resorbirt werden, zum Theil durch besondere Vitellophagen. Bei den fast erwachsenen Jungen ist der Mund durch eine Zellenplatte verschlossen, so dass keine Nahrungsaufnahme auf diesem Stadium stattfinden kann. Im Ganzen genommen leisten die Bruttaschen den Jungen wahrscheinlich nur Schutz.

Die Geschlechtsorgane entstehen im Mesenterium als ein kleiner Zellenhaufen, der zuerst ein Paar Genitalschläuche aussendet, später den Ausführungsgang. Die späteren Genitalschläuche kommen paarweise oralwärts von den schon gebildeten hervor.

Kopenhagen, im Januar 1894.



- H. Bury, Studies in the Embryology of Echinoderms. Quarterly Journ. of micr. Science. New Ser. XXIX. 4889.
- L. Cuénot, Contribution à l'étude anatomique des Astérides. Arch. de Zool. expér. et génér. 2 Ser. 5. Suppl.
- Études morphologiques sur les Échinodermes. Arch. de Biologie. XI.
   4894.
- Notes sur les Échinodermes. I. Oogénèse et spermatogénèse. Zool. Anz.
   Jahrg. 1892.
- 5. G. W. FIELD, Echinoderm Spermatogenesis. Anat. Anzeiger. VIII. 4893.
- 6. O. HAMANN, Beiträge zur Histologie der Echinodermen. Jena 4884-4889.
- Die wandernden Urkeimzellen und ihre Reifungsstätten bei den Echinodermen. Diese Zeitschr. Bd. XLVI. 1888.
- E. Hérouard, Récherches sur les Holothuries des côtes de France. Arch. de Zool. expér. et génér. 2. Ser. VII. 4889.
- 9. O. S. Jensen, Récherches sur la spermatogénèse. Arch. de Biologie. IV. 4883.
- E. Jourdan, Récherches sur l'histologie des Holothuries. Annales du museum d'hist. nat. de Marseille. Zoologie. I. 4883.
- E. Korschelt u. K. Heider, Lehrbuch der vergleichenden Entwicklungsgeschichte der wirbellosen Thiere. Jena 1890—1898.
- K. Lampert, Die Holothurien von Südgeorgien nach der Ausbeute der deutschen Polarstation im J. 4882 u. 4888. Jahrbuch d. Hamburgischen wissensch. Anstalten. 3. Jahrg. 4886.
- Die w\u00e4hrend der Expedition S. M. S. » Gazelle« 1874—1876 von Professor Dr. Τε. Studen gesammelten Holothurien. Zool. Jahrb\u00fccher. Abtheil. f\u00fcr Systematik. IV. 4889.
- G. M. R. LEVINSEN, Karahavets Echinodermata. Dijmphna-Togtets zoologiskbotaniske Udbytte. Kjöbenhavn 1886.
- Polyzoa. Det videnskabelige Udbytte af Kanonbaaden » Hauchs « Togter. Udgivet ved Dr. C. G. Joh. Ретевев. Кjöbenhavn 1881.
- A. W. Ljungman, Förteckning öfver Spetsbergens Holothurider. Öfvers. af Kgl. Vetensk. Akads. Förhandlingar. Stockholm 4879.
- H. Ludwig, Echinodermen. I. Die Seewalzen. Bronn's Klassen und Ordnungen des Thierreichs. 4889—4892.
- Zur Entwicklungsgeschichte der Holothurien. Sitzungsber. der Berliner Akad. 4894.
- 19. CHR. F. LÜTKEN, Oversigt over Grönlands Echinodermata. Kjöbenhavn 1857.
- E. W. MacBride, Development of Amphiura squamata. Quarterly Journ. of micr. Science. New Ser. XXXIV. 4892.
- Development of the dorsal organ, genital rachis and genital organs of Asterina gibbosa. Zool. Anz. 46. Jahrg. 4893.
- 22. C. Pictet, Récherches sur la spermatogénèse chez quelques Invertébrés de la Mediterranée. Mitth. a. d. Zool. Station zu Neapel. Bd. X. 4894.
- A. Russo, Die Keimblätterbildung bei Amphiura squamata. Zool. Anz. 44. Jahrg. 4894.



- 23a. O. Seeliger, Studien zur Entwicklungsgeschichte der Crinoideen. Zool. Jahrbücher. Abth. f. Anatomie. VI. 4893.
- 24. E. Selenka, Beiträge zur Anatomie und Systematik der Holothurien. Diese Zeitschr. Bd. XVII. 4867.
- 25. Zur Entwicklung der Holothurien. Ibid. Bd. XXVII. 4876.
- 26. Keimblätter und Organanlage der Echiniden. Ibid. Bd. XXXIII. 4879.
- Die Keimblätter der Echinodermen. (Studien über Entwicklungsgeschichte der Thiere. 2. Heft.) Wiesbaden 4883.
- R. Semon, Beiträge zur Naturgeschichte der Synaptiden des Mittelmeeres.
   Mitth. a. d. Zool. Station zu Neapel. Bd. VII. 4886—4887.
- Die Entwicklung der Synapta digitata und die Stammesgeschichte der Echinodermen. Jenaische Zeitschr. f. Naturw. Bd. XXII. 4888.
- 30. C. Semper, Reisen im Archipel der Philippinen. II. Theil. Bd. I. Holothurien. Leipzig 4868.
- A. Sturrerg, Echinodermer från Novaja Semljas Haf samlade under Nordenskjöldska Expeditionerna 1875 och 1876. Öfvers. af Kgl. Vetensk. Akad. s. Förhandlingar. Stockholm 1878.
- Faunan på och kring Novaja Semlja. Vega-Expeditionens vetenskapliga Jakttagelser. Bd. V. Stockholm 1887.
- R. TEUSCHER, Beiträge zur Anatomie der Echinodermen. Jenaische Zeitschr. f. Naturw. Bd. X. 4876.
- 34. HJ. TRÉEL, Report on the Holothuroidea. I. Report on the scientific results of the voyage of H. M. S. Challenger. Vol. IV. 4882.
- 35. Report on the Holothuroidea. II. Ibid. Vol. XIV. 4886.
- On the development of Echinocyamus pusillus. Nova Acta Reg. Soc. Scient. Upsala 4892.

## Erklärung der Abbildungen.

Sämmtliche Figuren, Fig. 38 ausgenommen, sind durch die Camera mit Seibert's Mikroskop entworfen.

## In allen Figuren bedeutet:

K.R, Kalkring; B.gew, Bindegewebe; F.k, Fühlerkanal; F.K, Furchungskerne; L.m, Längsmuskeln des B.R. Blutgefäßring; Wassergefäßsystems; B.t. Bruttasche; G, Genitalorgane; G.a, Genitalanlage; L.M, Längsmuskel des Kör-D, Darm; pers; D.k, Dotterkugeln; G.f, Genitalgefäß; D.O. dorsales Organ; G.g, Genitalgang; M. Mesenterium; Md, Mundöffnung; E.a, Endanschwellung des G.s, Genitalschlauch; Mg, Magen; Darmes: H, Körperhaut; M.k, Madreporenköpichen; el.F, elastische Fasern; H', Körperhaut des Jun-N.r. Nervenring; el.M, elastische Membran; gen; O, Öffnung der Bruttasche; Ep, Epithel der Brutta-Ir, Interradiale O.d, Oviduct; schen; J, Junge; Oe, Ösophagus; ep.s, epineuraler Sinus; K.b., Kiemenbäume;

i

P.B, Polische Blase; R, Radiale; Schl, schleimige Flüssig-

Ph, Pharynx; R.k, Radiärkanal; keit;

Pt, Peritonealepithel; R.M, Retraktormuskel; St.k, Steinkanal;

Pt', Peritonealepithel des R.m. Ringmuskeln der Brut- V.ph, Vitellophagen;

Jungen; tasche; W.r., Wassergefüßring.

Q.M., Quermuskulatur; R.n., Radiarnerv;

## Tafel XXXI und XXXII.

- Fig. 4. Cucumaria glacialis Ljungman. Zweimal vergrößert.
- Fig. 2. Kalkkörper der Haut; a, von der Fläche, b, von der Seite gesehen. Obj. II, Oc. 0.
- Fig. 3. Sternförmige Kelkkörper der Haut. a, normal vierstrahlig, b, fünfstrahlig, die zwei Äste verwachsen; c, von der Seite gesehen. Obj. II, Oc. 0.
- Fig. 4. Kalkkörper aus dem vorderen einstülpbaren Theil der Haut; zwei Entwicklungsstadien. Obj. II, Oc. 0.
  - Fig. 5. Kalkkörper der Füßchen vom unteren Ende. Obj. II, Oc. 0.
- Fig. 6. Kalkkörper der Füßchen vom oberen Ende, nahe der Endscheibe. Obj. II, Oc. 0.
  - Fig. 7. Endscheibe der Füßchen. Obj. II. Oc. 0.
  - Fig. 8. Entwicklungsstadien der Kalkkörper. Obj. V, Oc. 0.
- Fig. 9. Stückchen eines Querschnittes durch den vorderen, einstülpbaren Theil der Haut. Das Peritonealepithel außergewöhnlich verdickt. Obj. V. Oc. 0.
- Fig. 10. Schnitt durch den Rand des Ausführungskanales einer Bruttasche. Obj. V, Oc. 0.
  - Fig. 11. Kalkring. Dreimal vergrößert.
  - Fig. 12. Querschnitt durch einen Tentakel eines Jungen. Obj. V, Ob. 0.
- Fig. 43. Querschnitt durch die Fühlerkanäle, dort, wo sie in den Radiärkanal einmünden. Obj. V, Oc. 0.
- Fig. 14. Querschnitt durch einen Radius des Körpers eines jungen Thieres. Der Retraktormuskel ist beinahe abgespaltet. Obj. V, Oc. 0.
- Fig. 45. Stückchen der elastischen Membran eines Füßchens von Ophioglypha texturata. Obj. V, Oc. 0.
  - Fig. 46. Dasselbe von Asterias glacialis. Obj. V, Oc. 0.
- Fig. 47. Der Schlundkopf mit anhängenden Organen von Cucumaria glacialis. 3/4.
  - Fig. 48. Der Steinkanal, mit dem Genitalgang verwachsen. Obj. II, Oc. 0.
  - Fig. 49. Querschnitt durch Genitalgang und Madreporenköpschen. Obj. II, Oc. 0.
  - Fig. 20. Ein Stück desselben Schnittes stärker vergrößert. Obj. V, Oc. 0.
  - Fig. 21. Ösophagus, mit Blutgefäßring und dorsalem Organ. Obj. 00, Oc. 0.
- Fig. 22. Stückchen eines Schnittes durch ein reifes Ei, aus dem Ovarium herausgenommen. Obj. II, Oc. 0.
  - Fig. 23. Eine Spermatogemme von Cucumaria glacialis. Obj. II, Oc. 4.
- Fig. 24. Vorderende eines jungen Thieres. Der Schlundkopf nach vorn geschlagen, dass man die ganz jungen Bruttaschen sieht. 3/4.
  - Fig. 25. Die Bruttaschen eines erwachsenen Thieres. 8/4.
- Fig. 26. Vorderende eines erwachsenen Thieres mit deutlichen Öffnungen der Bruttaschen. 3/4.
- Fig. 27. Längschnitt durch eine Bruttasche mit zwei großen Jungen. Obj. 00, Oc. 0.

Zeitschrift f. wissensch. Zoologie. LVII. Bd.

oberen Ende. Obj. II, Oc. 0.

Fig. 30. Dasselbe vom unteren, eigentlich fungirenden Theil der Bruttasche. Obj. V, Oc. 0.

Fig. 34. Längsschnitt durch ein Stückehen der Haut der Bruttasche und durch die Haut eines daran liegenden Jungen. Der Zwischenraum durch eine feinkörnige, schleimige Masse erfüllt. Obj. V, Oc. 0.

Fig. 32. Schnitt durch einen ganz jungen Embryo. Obj. II, Oc. 0.

Fig. 33. Schnitt durch einen Embryo eines etwas älteren Stadiums; etwas schematisirt.

Fig. 84. Stückchen eines Schnittes durch denselben Embryo; die Zellen nur in einer Schicht geordnet. Obj. V, Oc. 0.

Fig. 85. Eben so. Die Zellen in zwei Schichten geordnet. Obj. V, Oc. 0.

Fig. 36. Eben so. Die Zellen noch nicht in zwei deutliche Schichten geordnet; einige Zellen auf der Wanderung gegen die Peripherie. Obj. V, Oc. 0.

Fig. 87. Stückchen eines Schnittes durch die Haut eines Jungen. Dotterkugeln zerstreut in der Haut. Obj. V, Oc. 0.

Fig. 38. Dotterkugeln und Vitellophagen, frei in der Leibeshöhle eines Jungen. Obj. V, Oc. 0.

Fig. 39. Ein Junges von 5 mm. Obj. 00, Oc. 0.

Fig. 40. Darmkanal mit anhängenden Organen eines Jungen von derselben Größe. Obj. 00, Oc. 0.

Fig. 44. Längsschnitt durch das Vorderende eines Jungen von etwa derselben Größe, Obj. II, Oc. 0.

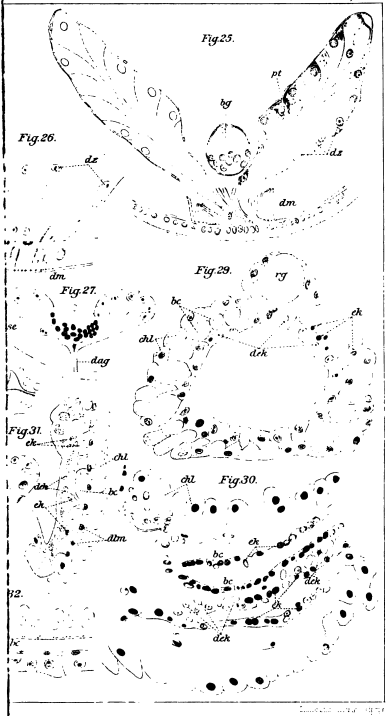
Fig. 42. Querschnitt durch die Genitalanlage eines Jungen von etwa derselben Größe. Obj. V, Oc. 0.

Fig. 43. Aus einem vertikalen Längsschnitt durch ein Junges von derselben Größe. Der Steinkanal ist zweimal getroffen; darunter die Genitalanlage. Obj. V, Oc. 0.

Fig. 44. Ösophagus mit anhängenden Organen eines Jungen von derselben Größe (Geschlechtsorgane, Wassergefäßring, Polische Blase, Steinkanal). Obj. 11, Ob. 0.

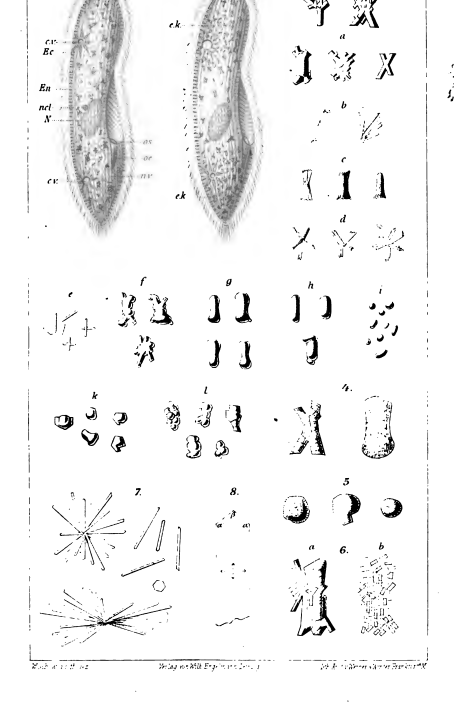
Fig. 45. Geschlechtsorgane eines jungen Thieres. Obj. 00, Oc. 0.

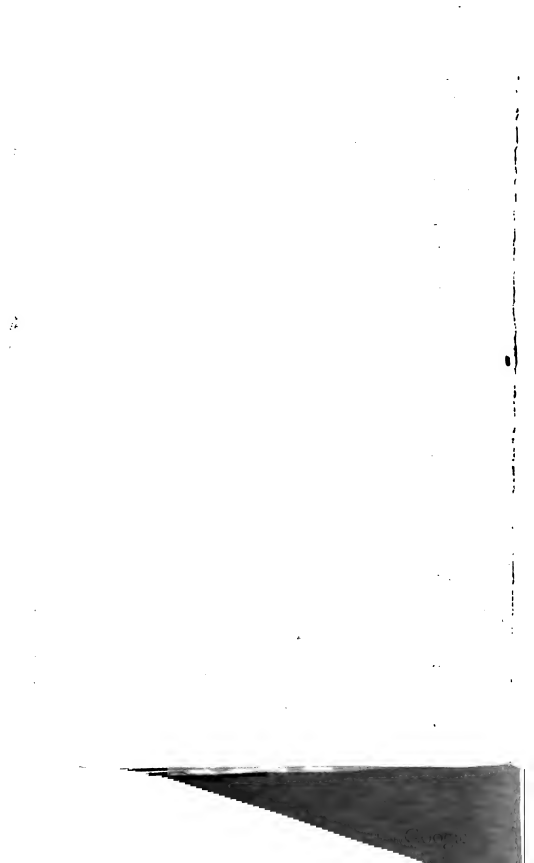
Druck von Breitkopf & Hartel in Leipzig.

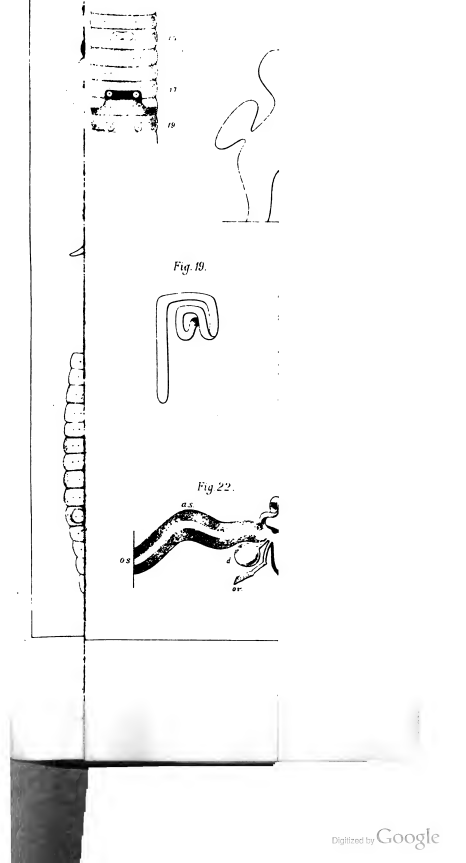




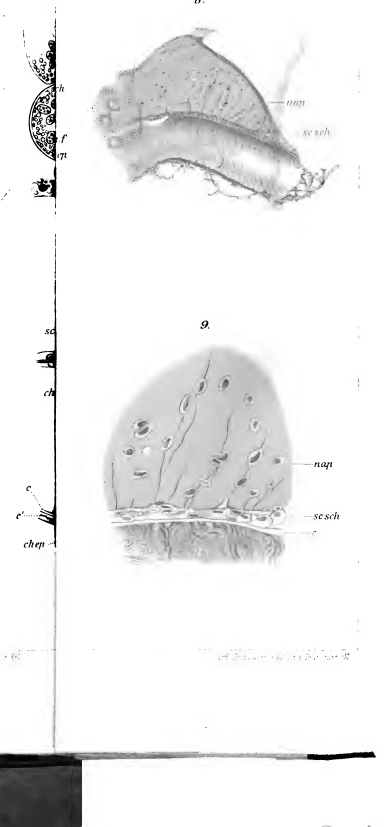


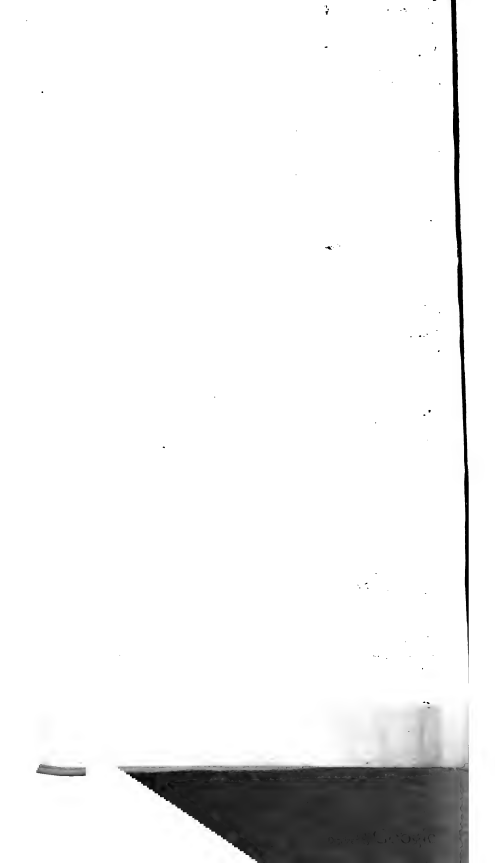








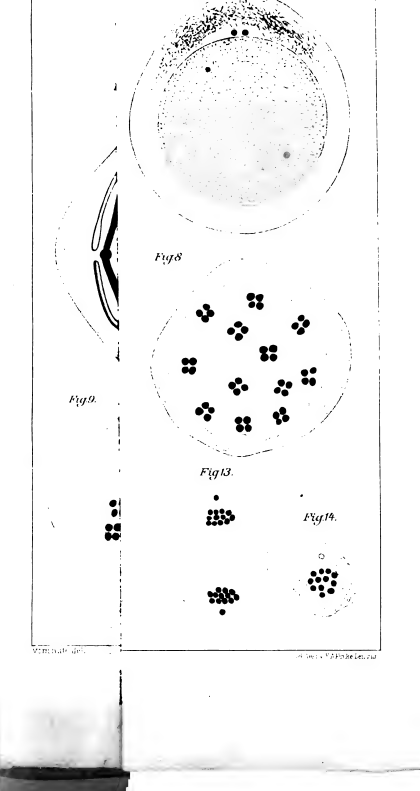




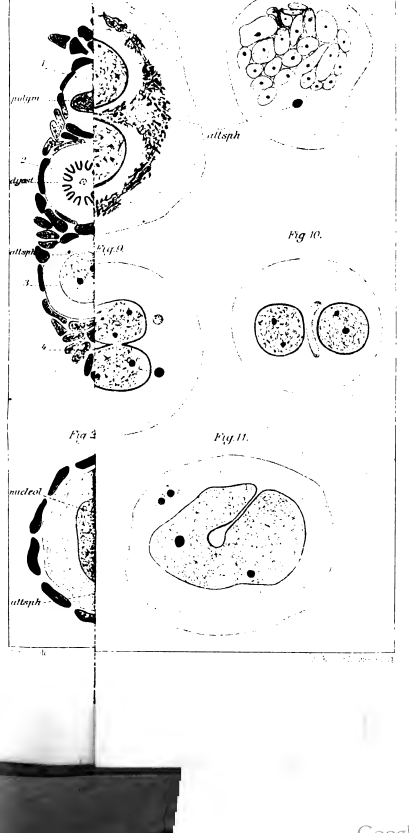


7

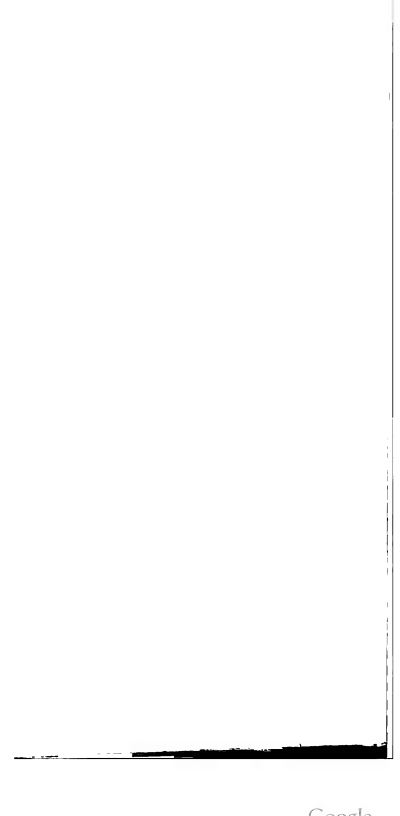


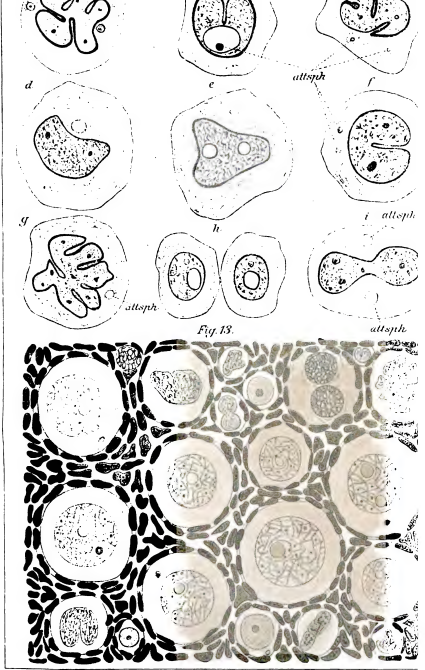






Digitized by Google

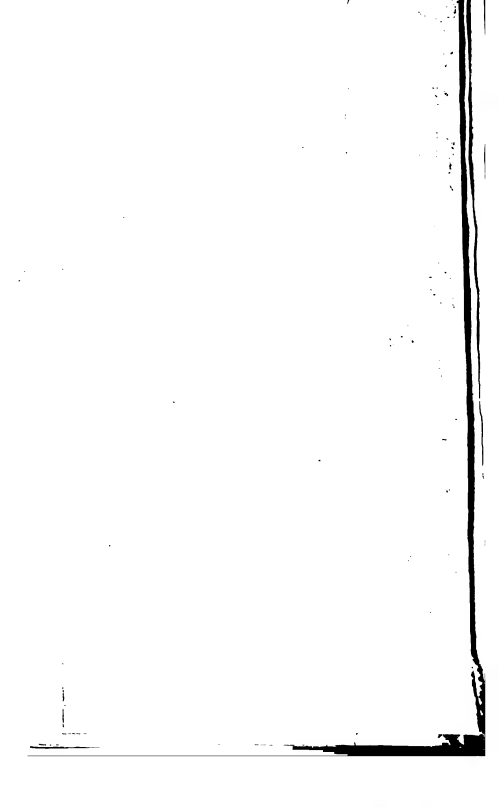


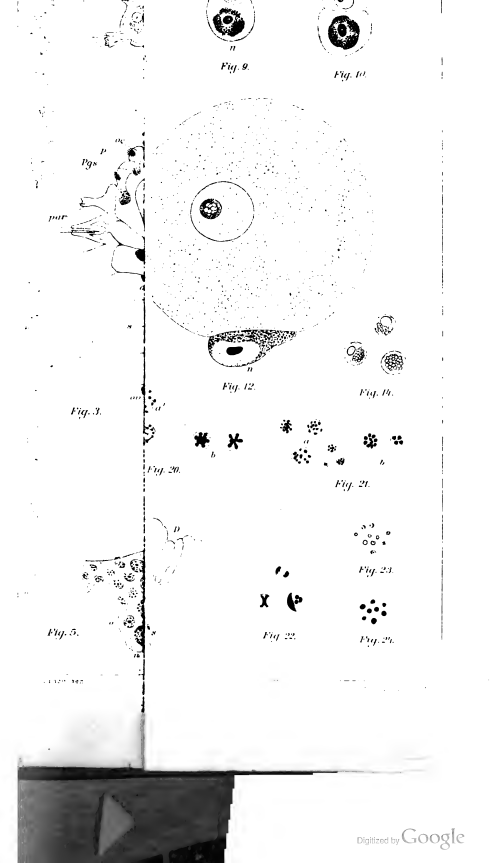


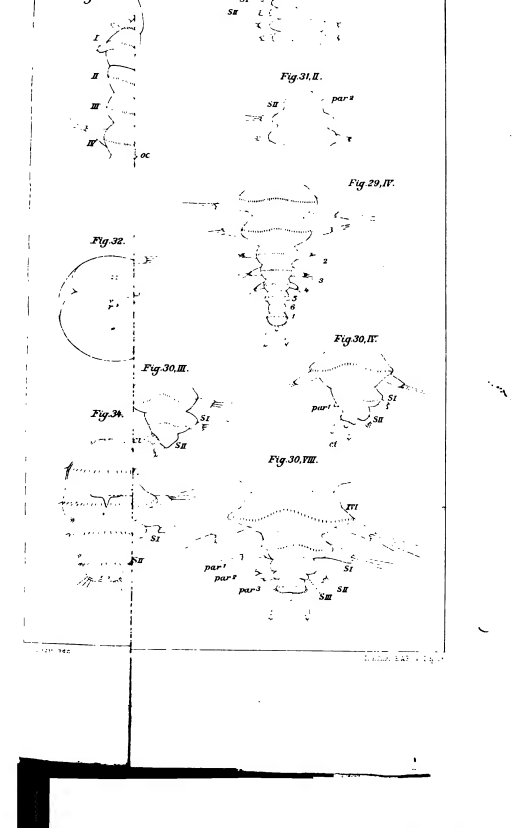
vom hath sei

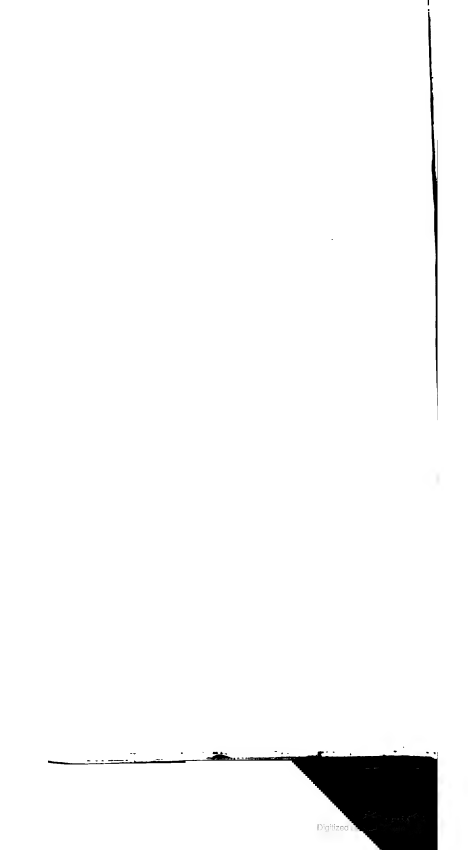
Selag Wilh Engelmann in Loipzig.

Franchisco and Asia



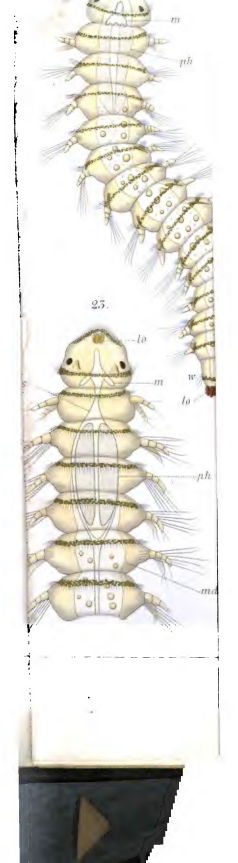




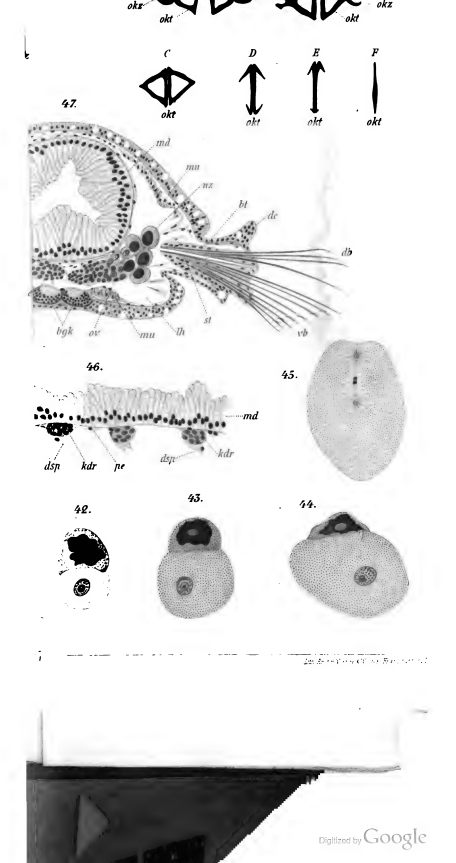


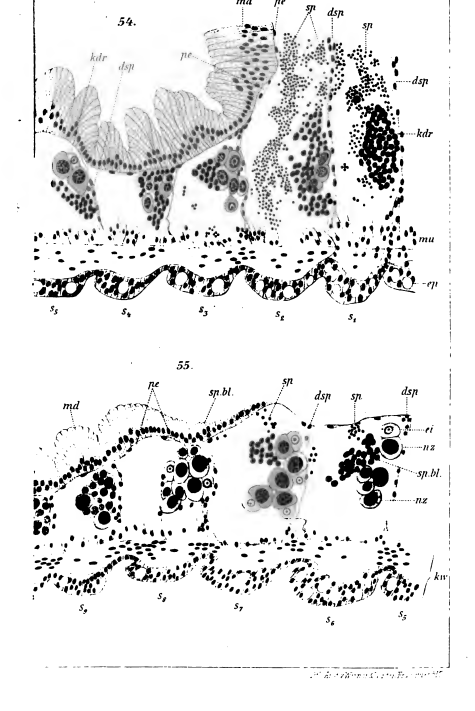
4. 5. pkt  $\overline{A}$ 9. st 1.0 rb Digitized by Google

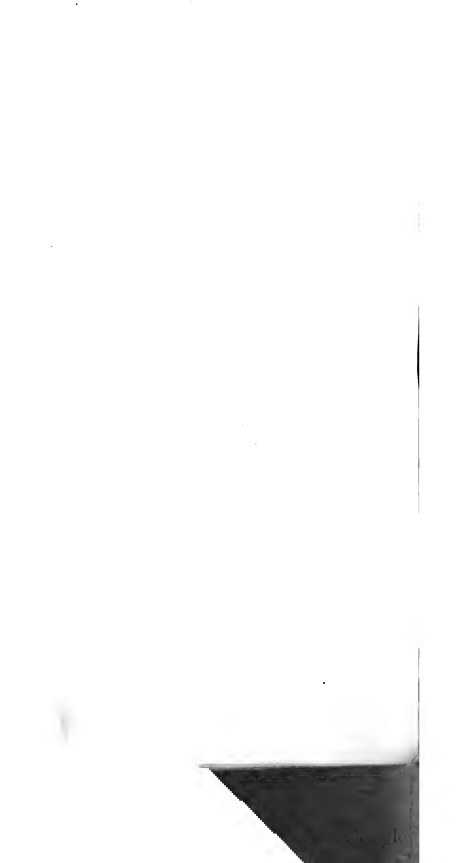


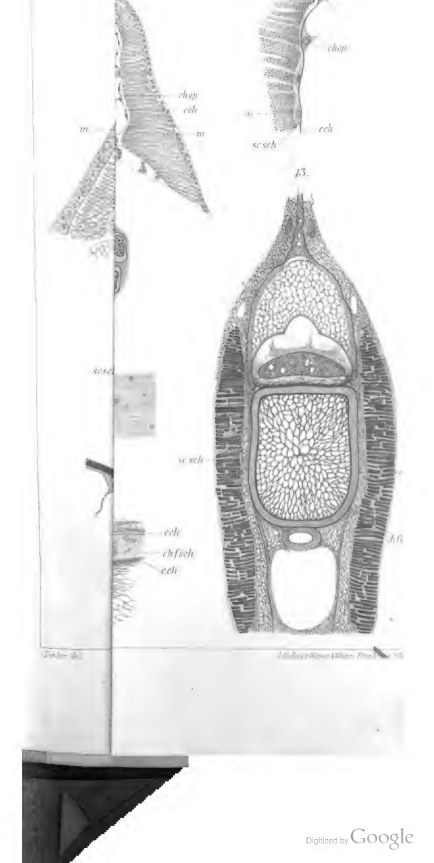


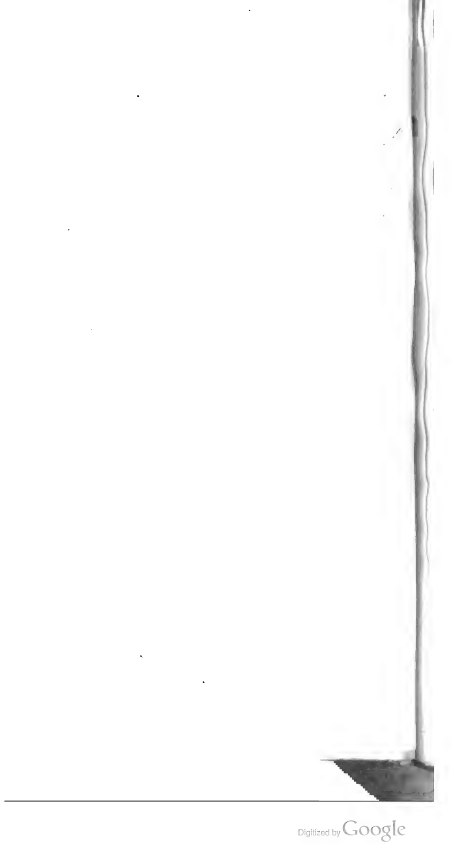


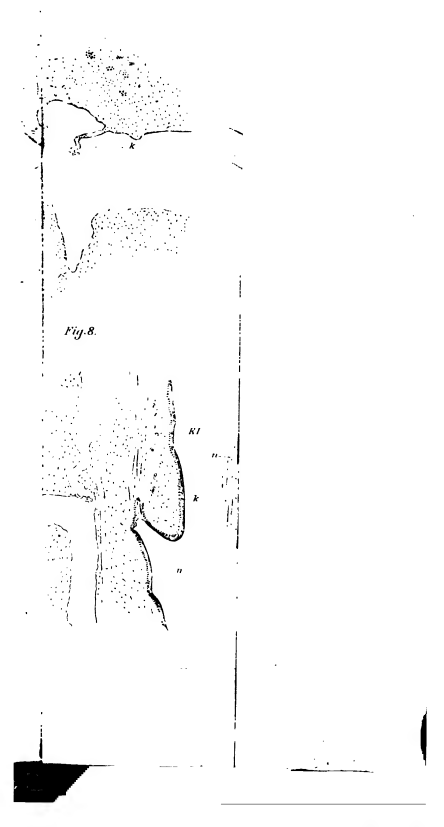


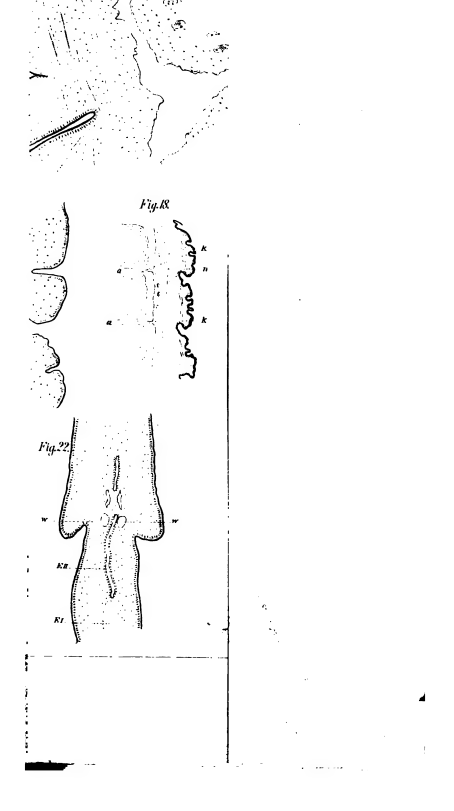


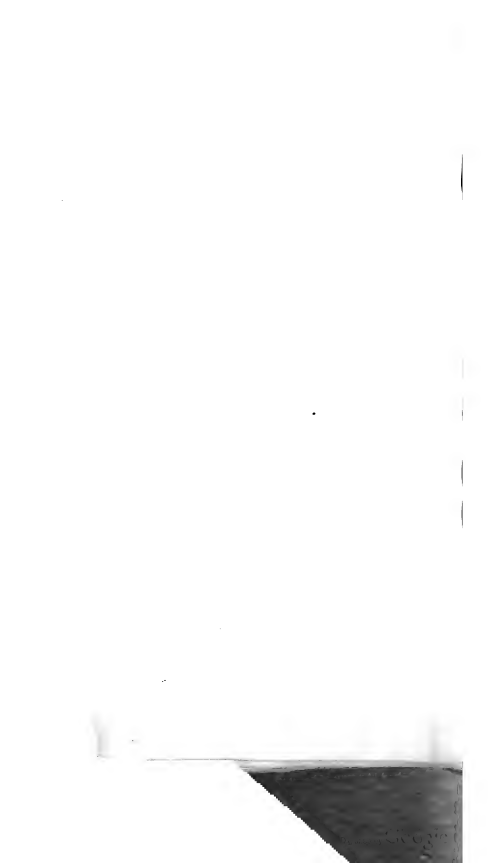


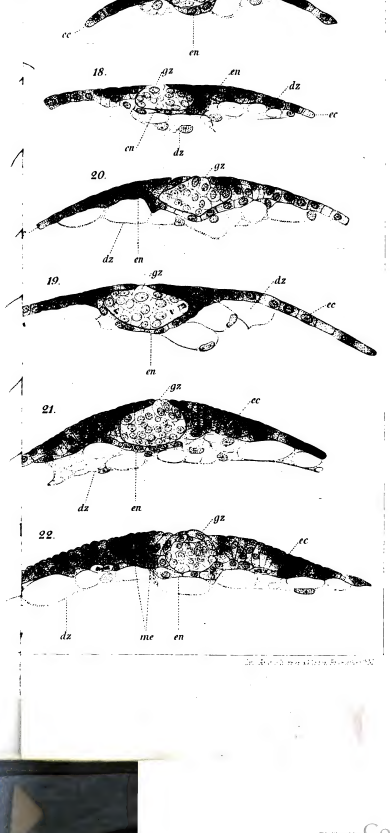




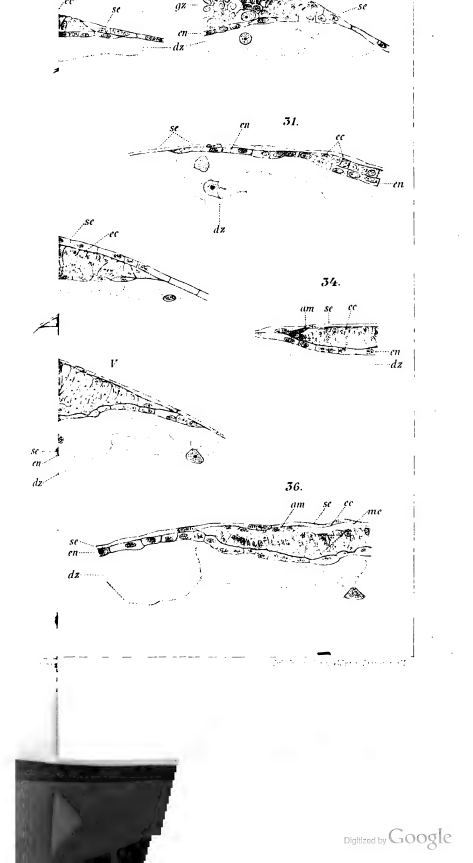




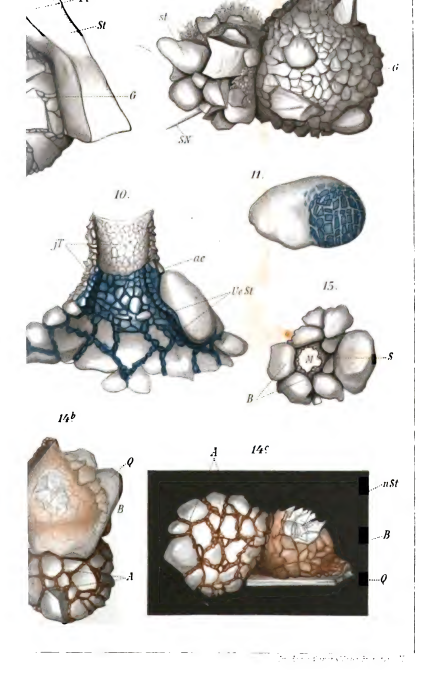




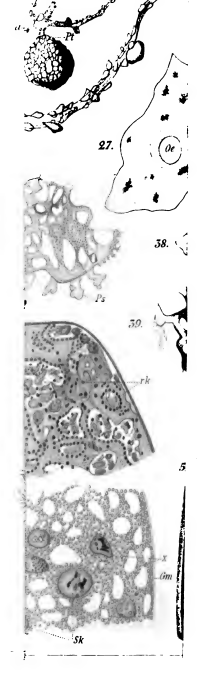


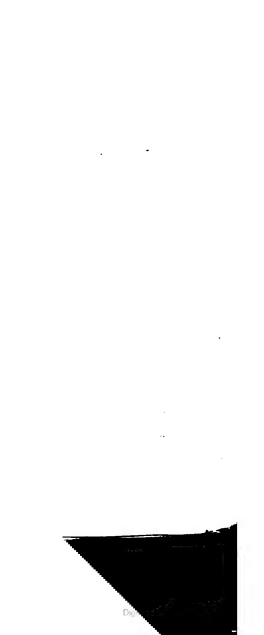




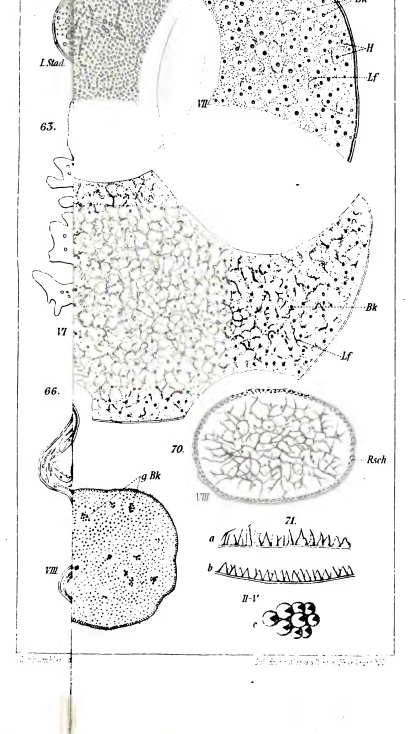


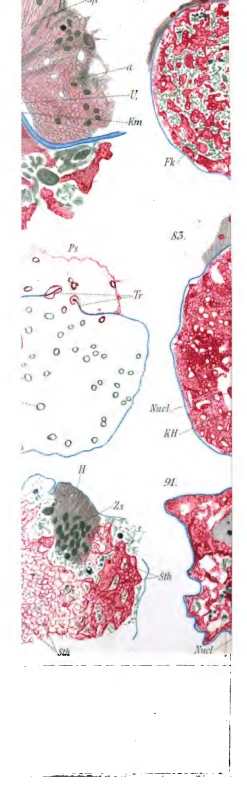


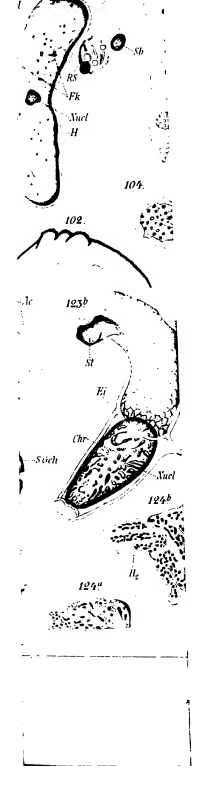


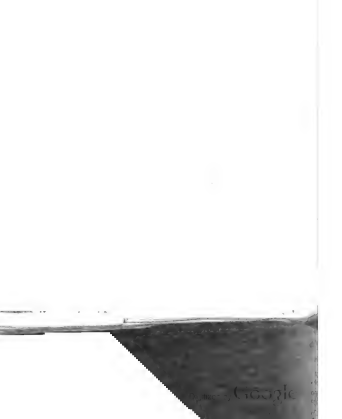


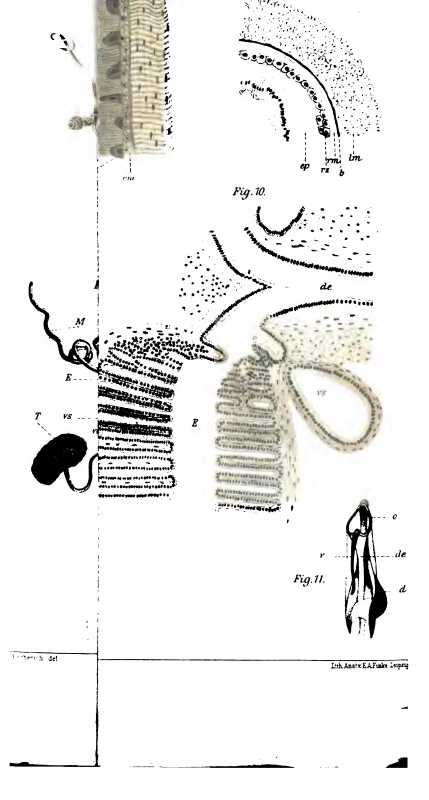
.

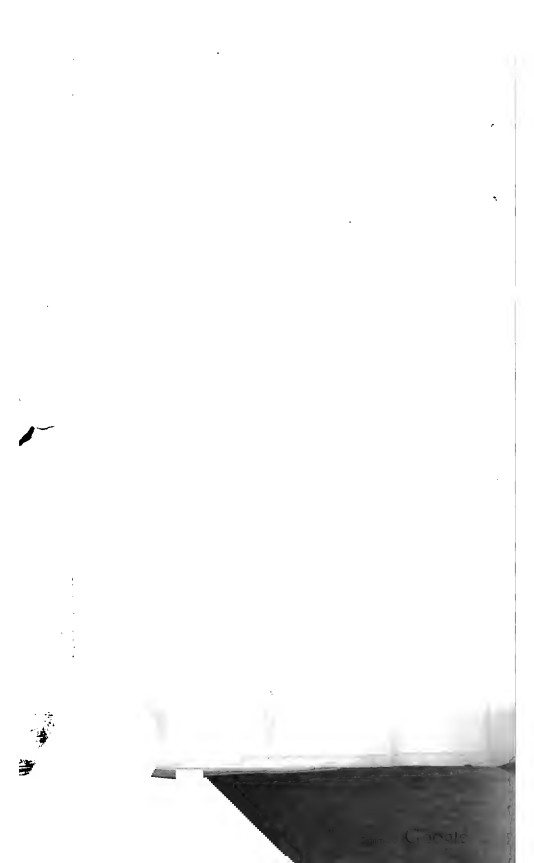


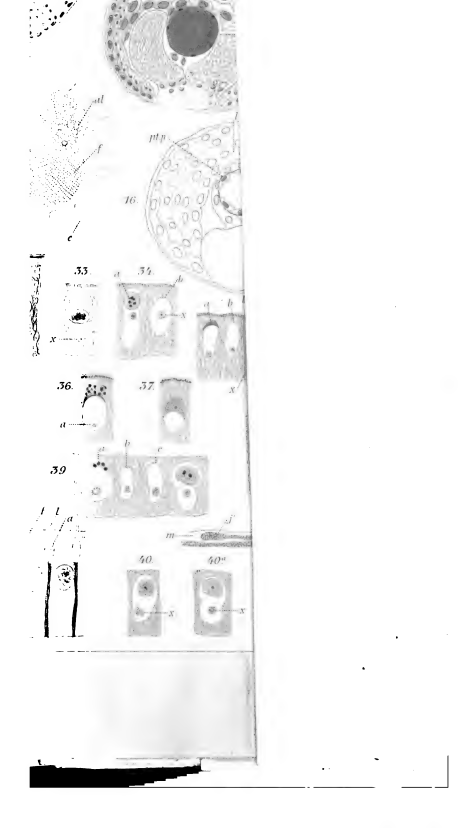


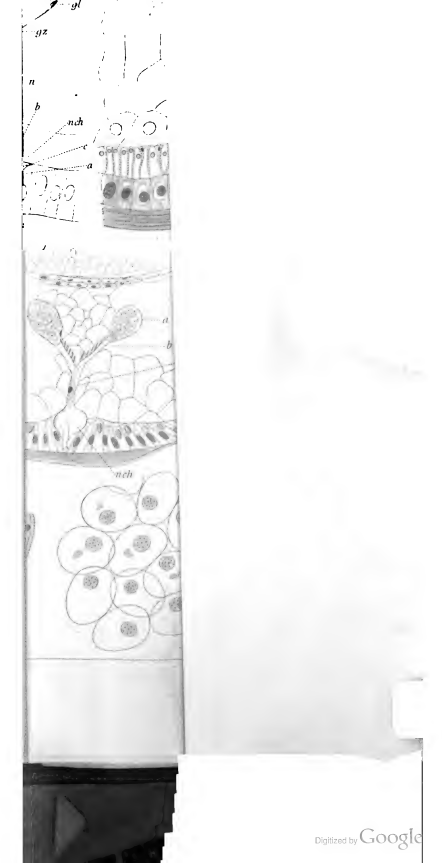


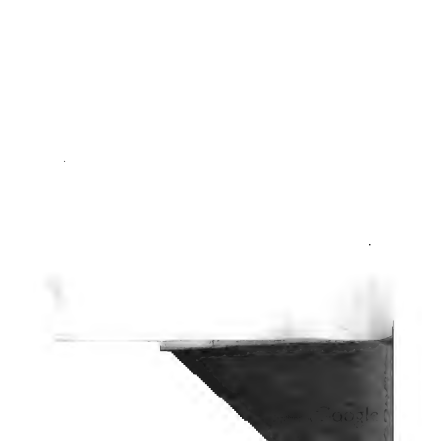


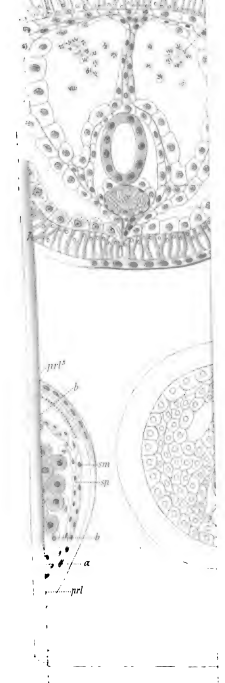


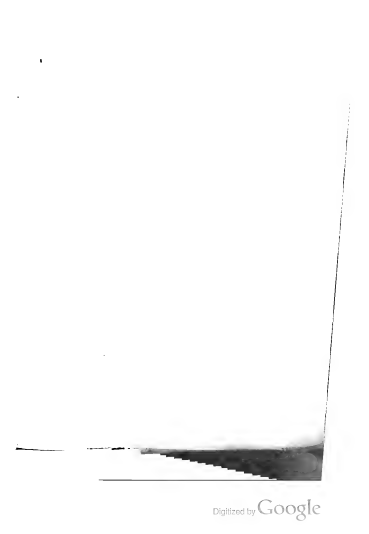


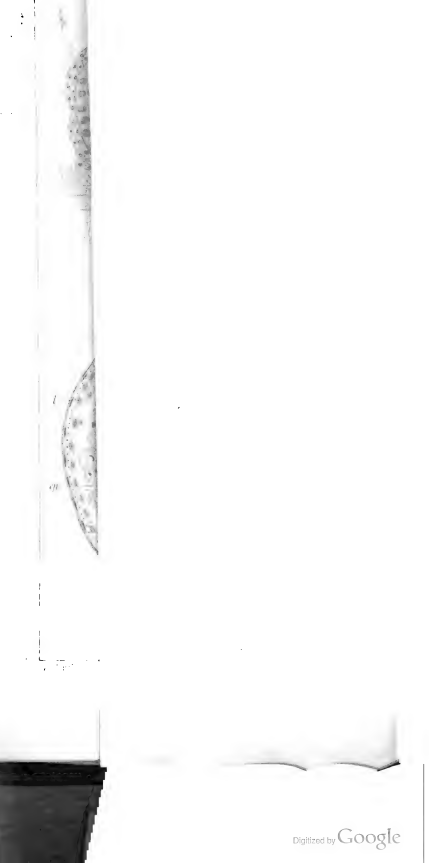


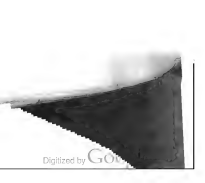


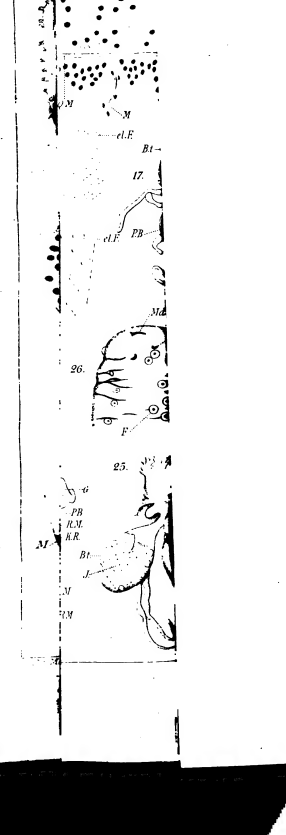


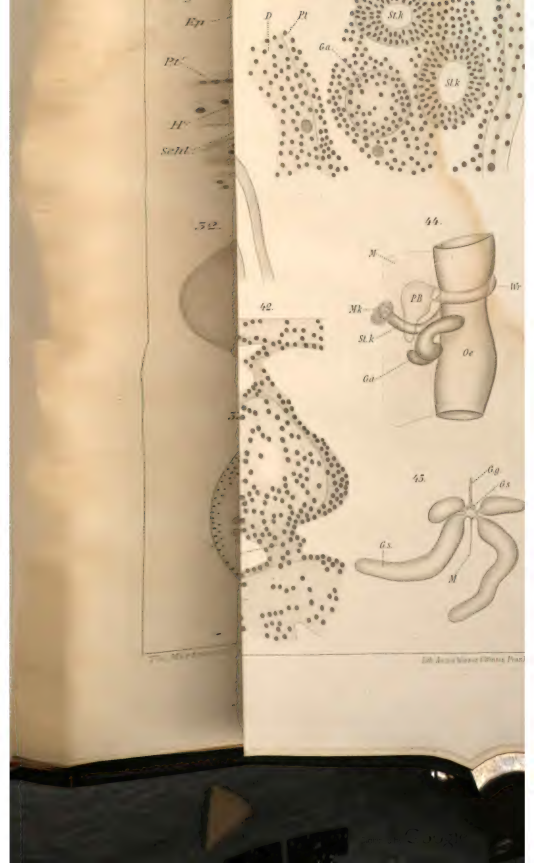




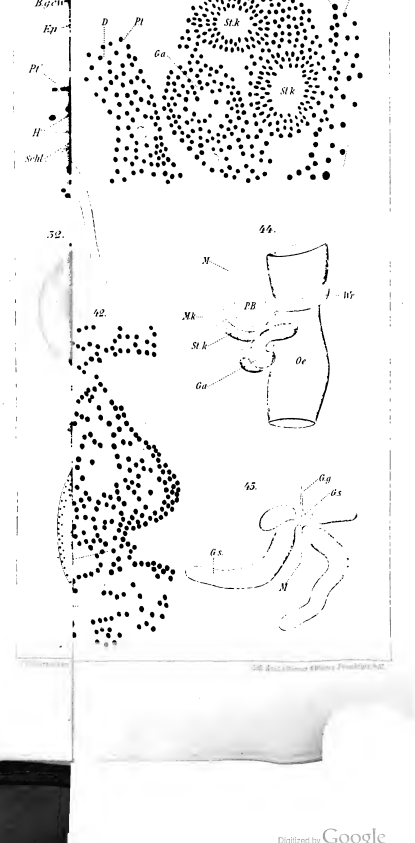




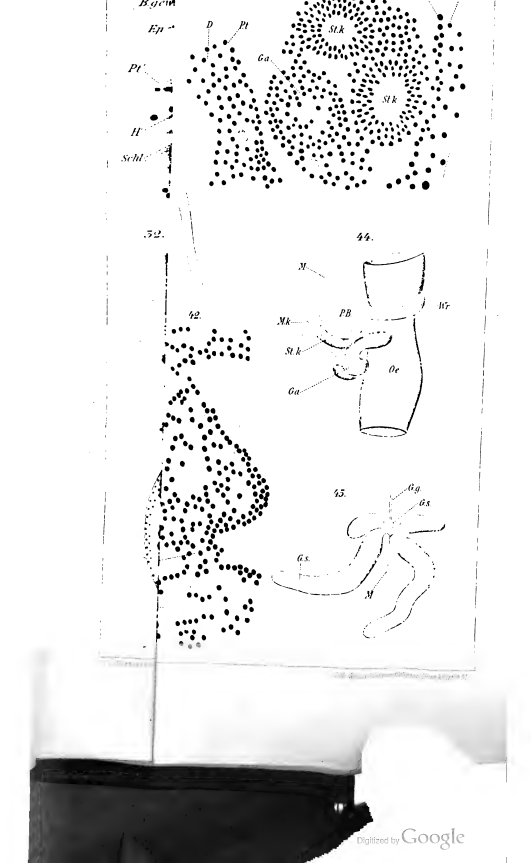


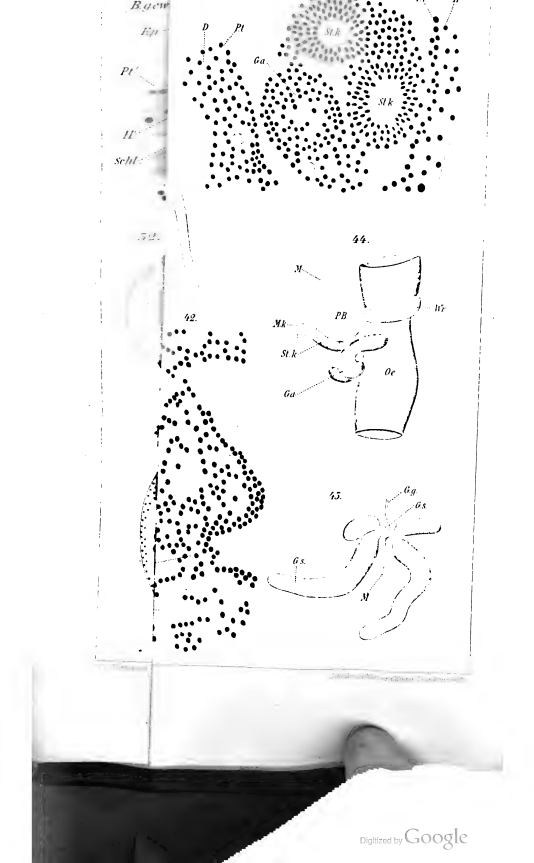






Digitized by Google







# Zeitschrift

für

# WISSENSCHAFTLICHE ZOOLOGIE

begründet

TOR

Carl Theodor v. Siebold und Albert v. Kölliker

herausgegeben von

Albert v. Kölliker

und

**Ernst Ehlers** 

Professor a. d. Universität zu Würzburg

Professor a. d. Universität zu Göttingen.

Siebenundfünfzigster Band

Viertes Heft.

Mit 8 Tafeln und 8 Figuren im Text.

LEIPZIG
Verlag von Wilhelm Engelmann
1894.

Ausgegeben den 8. Mai 1894.

(Mit 2 Fig. im Text.)	618
Anatomische Studien über das männliche Genitalsystem der Coleopteren. Von K. Escherich. (Mit Taf. XXVI u. 3 Fig. im Text.)	620
Organogenie der Gordiiden. (Zugleich ein Beitrag zur Kenntnis der Metamorphose und Biologie der Zelle.) Von F. Vejdovský. (Mit. Taf. XXVII—XXX u. 3 Fig. im Text.)	
	642
Zur Anatomie und Entwicklung der Cucumaria glacialis (Ljungman). Von Th. Mortensen. (Mit Taf. XXXI u. XXXII.)	704

#### Mittheilung.

Beiträge für die Zeitschrift bitten wir an Herrn Prof. Ehlers in Göttingen einzusenden. Im Interesse einer raschen und sicheren Veröffentlichung liegt es, dass die Manuskripte völlig druckfertig eingeliefert werden, da mit nachträglichen Einschüben und ausgedehnten Abänderungen während der Korrektur Zeitverlust und sonstige Unzuträglichkeiten verbunden sind. Bei der Disponirung der Zeichnungen ist darauf zu achten, dass der Raum des in der Zeitschrift üblichen Tafelformates nicht überschritten wird. Für Holzschnitt bestimmte Zeichnungen sind auf besonderen Blättern beizulegen.

Die Verlagshandlung Wilhelm Engelmann. Die Herausgeber v. Kölliker. Ehlers.

Die Herren Mitarbeiter der »Zeitschrift für wissenschaftliche Zoologie« erhalten von ihren Abhandlungen und Aufsätzen 40 Separatabzüge gratis. Sollten mehr als 40 Separatabdrücke gewünscht werden, so erfolgt deren Anfertigung gegen Erstattung der Herstellungskosten und unter der Voraussetzung, dass sie nicht für den Handel bestimmt sind.

Verlag von Wilhelm Engelmann in Leipzig.

Demnächst erscheint:

#### CAROLI LINNÆI

## SYSTEMA NATURÆ REGNUM ANIMALE.

EDITIO DECIMA. 1758.

CURA SOCIETATIS ZOOLOGICÆ GERMANICÆ ITERUM EDITA.

8. Geh. # 10.-; geb. (in Halbfranz) # 12.-.



Zum Sienenzigsten Genartstage

### Rudolf Leuckarts.

Dem verehrten Jubilar

dargebracht

Von

#### seinen dankbaren Schülern.

Mit 40 Tafeln, 43 Figuren im Text und dem Bildnis Leuckarts in Heliogravüre. gr. 40. 1892. # 120.—.

Inhalt: Otto Taschenberg, Die bisherigen Publicationen Rudolf Leuckart's. — Herm ann Welcker, Abnorme Schädelnähte bei Menschen und Anthropomorphen (mit Taf. Iu. II). — Emil Schmidt, Ein Anthropoiden-Fötus (mit Taf. III). — Heinrich Kadyi, Über die Gelenkflächen des Ellenbogengelenks (mit Taf. IV). — Carl Apstein, Callisona Angelini (Kbg) Apstein (mit Taf. V). — Heinrich Simroth, Über einige Raublungenschnecken des Kaukasus (mit Taf. VI und drei Figuren im Text). — Hans Pohlig, Altpermische Saurierfährten, Fische und Medusen der Gegend von Friedrichroda in Thür. (mit Taf. VII und zwei Figuren im Text). — Friedrich Heincke, Variabilität und Bastardbildung bei Cyprinoiden (mit Taf. VIII und drei Figuren im Text). — August Gruber, Einsellige Zwerge (mit zwei Figuren im Text). — Carl Chun, Die Dissogonie, eine neue Form der geschlechtlichen Zeugung (mit Taf. IX—XIII und drei Figuren im Text). — W. Salensky, Ueber die Thätigkeit der Kalymmocyten (Testasellen) bei der Enwicklung einiger Synascidien (mit Taf. XIV und XV). — J. G. de Man, Über eine neue, in Gallen einer Meeresalge lebende Art der Gattung Tylenchus Bast (mit Taf. XVI und drei Figuren im Text). — Charles W. Stiles, On the anatomy of Mysomimus scutatus (Mueller 1869), Charles W. Stiles, On the anatomy of Mysomimus scutatus (Mueller 1869), Stiles 1892 (with plate XVII). — Prospero Sonsino, Studi sui parassiti di molluschi di acqua dolce nei dintorni di Cairo in Egitto (con tavola XVIII). molluseni al acqua dolce nei dintorni di Cairo in Egitto (con tavola XVIII). — Arthur Looss, Über Amphistomum subclavatum Rud. und seine Entwicklung (mit Taf. XIX und XX und einer Figur im Text). — Francesco Saverio Monticelli, Cotylogaster Michaelis n. g. n. sp. e Revisione degli Aspidobothridae (con le tavole XXI e XXII e 7 incisioni nel testo). — Hermann Griesbach, Über Plasmastructuren der Blutkörperchen im kreisenden Blute der Amphibien (mit Taf. XXIII). — Carl Rabl, Über die Entwicklung des Venensystems der Selachier (mit drei Figuren im Text). — Robby Kossmann, Zur Histologie der Chorionsotten des Menschen (mit Taf. XXIV und einer Figur im Text). — Rudolf Frhr. von Seiller. Die Zungendrügen von Lacerta (mit im Text). — Rudolf Frhr. von Seiller, Die Zungendrüsen von Lacerta (mit Taf. XXV und XXVI). — Georg Baur, Das Variiren der Eidechsen-Gattung Tropidurus auf den Galapagos-Inseln (mit drei Figuren im Text). — C. L. Herrick, Tropidurus auf den Galapagos-Inseln (mit drei Figuren im Text). — C. L. Herrick, Notes upon the Histology of the Central Nervous System of Vertebrates (with plates XXVII and XXVIII). — Otto Zacharias, Über eine Ichthyophthirius-Art aus den Aquarien der Biologischen Station su Plön (mit Taf. XXIX). — G. Herbert Fowler, The Morphology of Rhabdopleura Normani Allm. (with plate XXX). — Edward Laurens Mark, Polychoerus caudatus nov. gen. et nov. spec. (with plate XXXI). — D. Bergendal, Einiges über den Uterus der Tricladen (mit Taf. XXXII). — Hermann Henking, Darstellung des Darmcanals von Hirudo (mit Taf. XXXIII). — Otto Bütschli, Über den feineren Bau der contractilen Substans der Muskelsellen von Ascaris, nebst Bemerkungen über die Muskelsellen einiger anderer Würmer (mit Taf. XXXIV). — Alexander Tichomirow, Aus der Entwicklungsgeschichte der Insecten (mit Taf. XXXV) über die Muskelzeilen einiger anderer Würmer (mit Taf. XXXIV). — Alexander Tichomirow, Aus der Entwicklungsgeschichte der Insecten (mit Taf. XXXV). — Eugen Korschelt, Beiträge sur Entwicklungsgeschichte der Cephalopoden (mit Taf. XXXVI u. XXXVII und neun Figuren im Text). — Oswald Seeliger, Über die erste Bildung des Zwitterapparates in den jungen Pyrosomenstöcken (mit Taf. XXXVIII). — C. O. Whitman, The Metamerism of Clepsine (with plates XXXIX and XL). — Fritz Zschokke, Die Fortpflanzungsthätigkeit der Cladoceren der Hochgebirgsseen. — Ludwig Wunderlich, Der Wechsel des Hornes des Rhinoceros unicornis L. — Alexander Brandt, Über Hörner und Geweihe (mit drei Figuren im Text).



#### Ueber kranke Ammonitenformen

im schwäbischen Jura.

Von

Pfarrer Dr. Engel in Eislingen.

Mit 3 Tafeln.

gr. 4. # 5.-.

(Nova Acta der Kaiserl. Leop.-Carol. Deutschen Akademie der Naturforscher. Bd. LXI. No. 5.)

#### Untersuchungen

über

## mikroskopische Schäume und das Protoplasma.

Versuche und Beobachtungen

zur Lösung der Frage nach den physikalischen Bedingungen der Lebenserscheinungen

5214C

von

O. Bütschli.

Mit 6 lithogr. Tafeln und 23 Figuren im Text. 1892. 4. # 24.-.

Grundzüge

der

### Anatomie der wirbellosen Thiere.

Von

Thomas H. Huxley.

Autorisirte deutsche Ausgabe

VOD

Dr. J. W. Spengel.

Mit 179 Holzschnitten. 8. 1878. # 14.-..

### Die Entstehung der Landtiere.

Ein biologischer Versuch

von

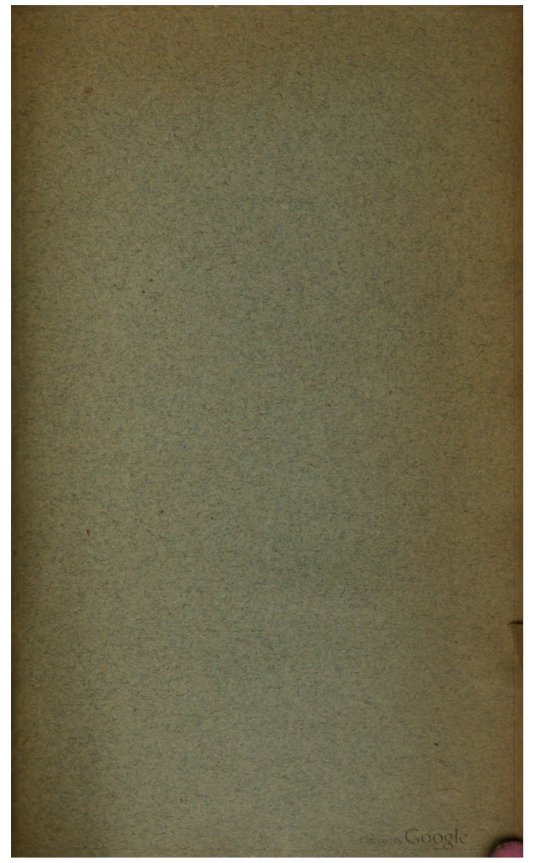
Dr. Heinrich Simroth
Privatdocent an der Universität Leipzig.

Mit 254 Figuren im Text. gr. 8. 1891. # 16.-

Diesem Hefte liegt bei: Catalogue of zoological and palaeontological Works, Part XXXII: Pisces (including fishing and fish-culture) by Dulau & Co., London W., 37 Soho Square.

Druck von Breitkopf & Hartel in Leipzig.





Siel A NOM



